# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

### **PCT**

### 世界知的所有権機関 際 事 務



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6 C12N 15/52, C12P 23/00, C12N 9/00, 9/10, A01N 57/18, C12Q 1/25, 1/48

(11) 国際公開番号 A1

WO99/53071

(43) 国際公開日

1999年10月21日(21.10.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/01987

1P

(22) 国際出願日

1999年4月14日(14.04.99)

(30) 優先権データ

特願平10/103101 特願平10/221910

1998年4月14日(14.04.98) 1998年8月5日(05.08.98)

特願平11/35739

1999年2月15日(15.02.99)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 協和醗酵工業株式会社

(KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.)[JP/JP]

〒100-8185 東京都千代田区大手町一丁目6番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

三宅浩一郎(MIYAKE, Koichiro)[JP/JP]

〒194-0021 東京都町田市中町3-9-10 協和アパートC-3号 Tokyo, (JP)

橋本信一(HASHIMOTO, Shinichi)[JP/JP]

〒228-0802 神奈川県相模原市上鶴間2896-1 LSP町田1203

Kanagawa, (JP)

本山裕章(MOTOYAMA, Hiroaki)[JP/JP]

〒225-0024 神糸川県横浜市青葉区市ヶ尾町5-1-5 Kanagawa, (JP)

尾崎明夫(OZAKI, Akio)[JP/JP]

〒194-0021 東京都町田市中町3-9-13 Tokyo, (JP)

瀬戸治男(SETO, Haruo)[JP/JP]

〒192-0902 東京都八王子市上野町100-5 Tokyo, (JP)

葛山智久(KUZUYAMA, Tomohisa)[JP/JP]

〒155-0032 東京都世田谷区代沢2-11-5 Tokyo, (JP)

高橋俊二(TAKAHASHI, Shunji)[JP/JP]

〒260-0851 千葉県千葉市中央区矢作町641

グリーンハウスB棟102号 Chiba, (JP)

(74) 代理人

弁理士 平木祐輔, 外(HIRAKI, Yusuke et al.)

〒105-0001 東京都港区虎ノ門一丁目17番1号 虎ノ門5森ビル3F Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AU, BG, BR, CA, CN, CZ, HU, ID, IL, IN, KR, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, VN, ZA, 欧州特許 (AT, BE, CII, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

PROCESS FOR PRODUCING ISOPRENOID COMPOUNDS BY USING MICROORGANISMS AND METHOD FOR (54)Title: DETECTING COMPOUNDS HAVING ANTIBACTERIAL OR HERBICIDAL ACTIVITY

(54)発明の名称 微生物によるイソプレノイド化合物の製造方法および抗菌または除草活性化合物の探索方法

#### (57) Abstract

A process for producing proteins or isoprenoid compounds by using at least one DNA involving a DNA encoding the above proteins which have an activity of elevating the efficiency of synthesizing isoprenoid compounds useful in drugs for the treatment of heart diseases or osteoporosis, hemostasis, prevention of cancer, immunopotentiation, etc., health foods, antifouling coatings, etc.; and a method for detecting compounds having antibacterial activity and herbicidal activity characterized by detecting the above DNAs, the above proteins or substances

### (57)要約

本発明は、心疾患、骨粗鬆症、止血、がん予防、免疫賦活等を目的とした医 薬品、健康食品および貝類付着防止塗料等に有用なイソプレノイド化合物の生合 成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質をコードするDNAを1つ 以上含むDNAを用いた、該DNAのコードする蛋白質あるいはイソプレノイド 化合物の製造方法、ならびに該DNA、該蛋白質、非メバロン酸経路上の酵素反 応を阻害する物質を探索することを特徴とする、抗菌および除草活性物質の探索 方法に関する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

GGGHMNWRRU DELNSTPEGPR ポルトガル

#### 明細書

# 微生物によるイソプレノイド化合物の製造方法および 抗菌または除草活性化合物の探索方法

### 技術分野

本発明は、原核生物由来の形質転換体を用いたイソプレノイド化合物の製造方法、ならびに非メバロン酸経路に係わる抗菌または除草活性物質の探索方法に関する。

#### 背景技術

イソプレノイドとは、炭素数5のイソプレン単位を基本骨格に持つ化合物の総称で、イソペンテニルピロリン酸(IPP)の重合によって生合成される。

自然界には多種多様なイソプレノイド化合物が存在しており、人類にとって有用なものも多い。

例えば、ユビキノンは電子伝達系の必須成分として、生体内で重要な機能を果たしており、心疾患に効果のある医薬品として使用されているほか、欧米では健 康食品としての需要が増大している。

ビタミンKは血液凝固系に関与する重要なビタミンであり、止血剤として利用されているほか、最近骨代謝への関与が示唆され、骨粗鬆症治療への応用が期待されており、フィロキノンとメナキノンは医薬品として許可されている。

また、ユビキノンやビタミンK類には貝類の付着阻害作用があり、貝類付着防止塗料への応用が期待される。

さらに、カロテノイドと呼ばれる炭素数40のイソプレン骨格を基本とする化合物は抗酸化作用があり、 $\beta$  - カロチン、アスタキサンチン、クリプトキサンチンなど、がん予防や免疫賦活活性を有するものとして期待されているものもある。

このように、イソプレノイド化合物には多くの有用物質が含まれており、これ らの安価な製造方法が確立されれば、社会的にも医学的にも多大な恩恵があると

思われる。

発酵法によるイソプレノイド化合物の生産は以前から検討されており、培養条件の検討や変異処理による菌株育種、さらに遺伝子工学的手法による生産量の向上への試みもなされている。しかし、その効果は個々の化合物種に限定されており、イソプレノイド化合物全般に効果のある方法は知られていない。

イソプレノイド化合物の基本骨格単位であるイソペンテニルピロリン酸 (IPP)は、動物や酵母などの真核生物ではアセチルCoAからメバロン酸を経由して生合成される (メバロン酸経路) ことが証明されている。

メバロン酸経路では3-ヒドロキシ-3-メチルグルタリルCoA (HMG-CoA) リダクターゼが律速と考えられており [Mol. Biol. Cell, <u>5</u>, 655(1994)]、酵母において、HMG-CoAリダクターゼを高発現化させカロテノイドの生産性を上げる試みがなされている〔三沢ら カロテノイド研究談話会講演要旨集(1997)〕。

原核生物ではメバロン酸経路の存在を証明した知見はなく、別の経路、即ち、ビルビン酸とグリセルアルデヒド 3 ーリン酸が縮合して生じる I ーデオキシーDーキシルロース 5 ーリン酸を経由して I P P が生合成されるという非メバロン酸経路が多くの原核生物において発見されており [Biochem. J., 295,517 (1993)]、「3Cラベル化基質を使った実験から 1 ーデオキシーDーキシルロース 5 ーリン酸は 2 ー C ーメチルー D ー エリスリトール 4 ーリン酸を経由して I P P へと転換されることが示唆されている [Tetrahedron Lett. 38, 4769(1997)]。

大腸菌において、ピルビン酸とグリセルアルデヒド 3- リン酸を縮合させ 1- デオキシーDーキシルロース 5- リン酸を生合成させる酵素 1- デオキシーDーキシルロース 5- リン酸合成酵素 (DXS) をコードする遺伝子が同定されている [Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 94, 12857 (1997)]。 該遺伝子は、ファルネシルピロリン酸合成酵素をコードする ispA を含む 4 つの 0 RF からなるオペロンに含まれている。

更に、大腸菌においては、1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸を2-C-メチル-D-エリスリトール4-リン酸に変換する活性が存在することが知られている[Tetrahedron Lett. 39, 4509(1998)]。

該オペロンに含まれるこれら遺伝子を操作して、イソプレノイド化合物の生産性を向上させることに関する記載も示唆も現時点ではない。

原核生物における非メバロン酸経路に関する知見は徐々に蓄積されつつあるが、 関与する酵素やそれをコードする遺伝子の多くは未だ不明である。

光合成細菌において、コリスメートを4-ヒドロキシベンゾエートへ転換する酵素 u b i C の遺伝子(u b i C 遺伝子) および p - ヒドロキシベンゾエートトランスフェラーゼの遺伝子(u b i A) を導入することにより、ユビキノン-10を効率的に生産する方法が知られている(特開平8-107789)が、非メバロン酸経路の酵素遺伝子を操作することによってイソプレノイド化合物の生産性を向上させた例は皆無である。

更に、非メバロン酸経路上の反応を、変異または薬剤処理等により阻害することにより、原核生物がいかなる影響を受けるかに関する知見はない。

### 発明の開示

本発明の課題は、心疾患、骨粗鬆症、止血、がん予防、免疫賦活等を目的とした医薬品、健康食品および貝類付着防止塗料等に有用なイソプレノイド化合物の生合成に関与するDNAを1つ以上含むDNAをベクターに組み込み、得られた組換え体DNAを原核生物由来の宿主細胞に導入し、得られた形質転換体を培地に培養し、培養物中にイソプレノイド化合物を生成蓄積させ、該培養物からイソプレノイド化合物を採取することを特徴とする、イソプレノイド化合物の製造方法、イソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質をコードするDNAを1つ以上含むDNAをベクターに組み込み、得られた組換え体DNAを宿主細胞に導入し、得られた形質転換体を培地に培養し、培養物中に該蛋白質を生成蓄積させ、該培養物から該蛋白質を採取することを特徴とする、該蛋白質の製造方法、該蛋白質および該蛋白質をコードするDNAを提供することにある。さらに、本発明の課題は、非メバロン酸経路上の酵素反応を阻害する物質を探索することを特徴とする、抗菌および除草活性物質の探索方法を提供することにある。

本発明者らは、原核生物によるイソプレノイド生産性を向上させることのできるDNAを検索し、得られたDNAを原核生物に導入することにより、イソプレノイド生産性を向上させることのできることを見出し本発明を完成するに至った。

即ち、本願の第1の発明は、以下の(a)、(b)、(c)、(d)、(e) および(f)から選ばれるDNAを1つ以上含むDNAをベクターに組み込み、得られた組換え体DNAを原核生物由来の宿主細胞に導入し、得られた形質転換体を培地に培養し、培養物中にイソプレノイド化合物を生成蓄積させ、該培養物からイソプレノイド化合物を採取することを特徴とする、イソプレノイド化合物の製造方法である。

- (a) はピルビン酸とグリセルアルデヒド3-リン酸から1-デオキシーD-キシルロース5-リン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNA、
  - (b) はファルネシルピロリン酸合成酵素をコードするDNA、
- (c)は配列番号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつイソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質をコードするDNA、
- (d) は配列番号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつイソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質をコードするDNA、
- (e) は1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸から2-C-メチル-D-エリスリトール4-リン酸を生じる反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNA、
- (f)は(a)、(b)、(c)、(d)および(e)から選ばれるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ選ばれたDNAにコードされた蛋白質が有する活性と実質的に同一の活性を有している蛋白質をコードするDNAである。

本明細書中の、アミノ酸の欠失、置換若しくは付加は、出願前周知技術である

部位特異的変異誘発法により実施することができ、また、1若しくは数個のアミノ酸とは、部位特異的変異誘発法により欠失、置換若しくは付加できる程度の数、例えば1~5個のアミノ酸を意味する。

かかる 1 若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなる蛋白質は、モレキュラー・クローニング:ア・ラボラトリー・マニュアル(Molecular Cloning, A laboratory manual)、第二版 [サンブルック(Sambrook)、フリッチ(Fritsch)、マニアチス(Maniatis)編集、コールド・スプリング・ハーバー・ラボラトリー・プレス (Cold Spring Harbor Laboratory Press)、1989年刊(以下、モレキュラー・クローニング 第二版と略す))、Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)、Nucleic Acids Research, 10, 6487 (1982)、Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 79, 6409(1982)、Gene, 34, 315 (1985)、Nucleic Acids Research, 13, 4431 (1985)、Proc. Natl. Acad. Sci USA, 82, 488 (1985)等に記載の方法に準じて調製することができる。

上記において、ピルビン酸とグリセルアルデヒド3ーリン酸から1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生成する反応を触媒する蛋白質をコードするDNAとして、例えば、配列番号1、26または28に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、あるいはこれら蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつピルビン酸とグリセルアルデヒド3ーリン酸から1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNA等をあげることができる。

具体的な例として、配列番号6記載の塩基配列を有するDNA、配列番号27または29に記載の塩基配列を有するDNA等をあげることができる。

ファルネシルピロリン酸合成酵素をコードするDNAとして、例えば、配列番号2記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつファルネシルピロリン酸合成酵素活性を有

する蛋白質をコードするDNAをあげることができる。具体的な例として、配列番号7記載の塩基配列を有するDNA等をあげることができる。

配列番号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNAの具体的な例として、配列番号8記載の塩基配列を有するDNA等をあげることができる。

配列番号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNAの具体的な例として、配列番号9記載の塩基配列を有するDNA等をあげることができる。

1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生じる反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNAとして、例えば、配列番号5または30に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生じる反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNA等をあげることができる。

該DNAの具体的な例として、配列番号10または31に記載の塩基配列を有するDNA等をあげることができる。

上記の「ストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA」とは、上記のDNAまたは該DNAの断片をプローブとして、コロニー・ハイブリダイゼーション法、プラークハイブリダイゼーション法、あるいはサザンブロットハイブリダイゼーション法等を用いることにより得られるDNAを意味し、具体的には、コロニーあるいはプラーク由来のDNAまたは該DNAの断片を固定化したフィルターを用いて、0.7~1.0MのNaCl存在下、65℃でハイブリダイゼーションを行った後、0.1~2倍程度のSSC溶液(1倍濃度のSSC溶液の組成は、150mM塩化ナトリウム、15mMクエン酸ナトリウムよりなる)を用い、65℃条件下でフィルターを洗浄することにより同定できるDNAをあげることができる。

ハイブリダイゼーションは、モレキュラー・クローニング 第二版等に記載されている方法に準じて行うことができる。ハイブリダイズ可能なDNAとして、

具体的には配列番号1、2、3、4および5から選ばれる塩基配列と少なくとも70%以上の相同性を有するDNA、好ましくは90%以上の相同性を有するDNAをあげることができる。

イソプレノイド化合物として、例えば、ユビキノン、ビタミン $K_2$ 、カロテノイド等をあげることができる。

本願の第2の発明は、以下の(a)、(b)および(c)から選ばれるイソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質である。

- (a) は配列番号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなる蛋白質、
- (b) は配列番号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなる蛋白質、
- (c)は配列番号5記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなる蛋白質である.

本願の第3の発明は、上記の第2の発明に記載の蛋白質をコードするDNAをベクターに組み込み、得られた組換え体DNAを宿主細胞に導入し、得られた形質転換体を培地に培養し、培養物中に該蛋白質を生成蓄積させ、該培養物から該蛋白質を採取することを特徴とする、イソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質の製造方法である。

上記において、形質転換体として、<u>Escherichia</u>属に属する微生物、<u>Rhodobacter</u>属に属する微生物または<u>Erwinia</u>属に属する微生物をあげることができる。

本願の第4の発明は、以下の(a)、(b)、(c)および(d)から選ばれるイソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質をコードするDNAである。

(a) は配列番号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、

(b) は配列番号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、

- (c)は配列番号5記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、
- (d) は配列番号8記載の塩基配列を有するDNA、
- (e)は配列番号9記載の塩基配列を有するDNA、
- (f)は配列番号10記載の塩基配列を有するDNA、
- (g)は(a)  $\sim$  (f) いずれかに記載のDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAである。

本願の第5の発明は、ピルビン酸とグリセルアルデヒド3リン酸より1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生合成した後、2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸の生合成を経由しイソペンテニルピロリン酸を生合成するための非メバロン酸経路上に存在する酵素から選ばれる酵素の有する活性を有している蛋白質の反応を阻害する物質を探索することを特徴とする抗菌活性を有する物質の探索方法である。

本願の第6の発明は、ピルビン酸とグリセルアルデヒド3リン酸より1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生合成した後、2-C-メチルーDーエリスリトール4ーリン酸の生合成を経由しイソベンテニルピロリン酸を生合成するための非メバロン酸経路上に存在する酵素から選ばれる酵素の有する活性を有している蛋白質の反応を阻害する物質を探索することを特徴とする除草活性を有する物質の探索方法である。

上記発明5および6において、蛋白質として、以下の(a)または(b)の蛋白質をあげることができる。

- (a)はピルビン酸とグリセルアルデヒド3-リン酸から1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質、
- (b)は1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2-CーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生じる反応を触媒する活性を有する蛋白質である。上記において、ピルピン酸とグリセルアルデヒド3ーリン酸から1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生成する反応を触媒する蛋白質として、例えば、配列番号1記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有するアミノ

酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつピルビン酸とグリセルアルデヒド3ーリン酸から1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質をあげることができる。

1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生じる反応を触媒する活性を有する蛋白質として、例えば、配列番号5記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質をあげることができる。

本発明の第7の発明は、上記第5の発明の探索方法により取得される抗菌活性 を有する物質である。ただし、該探索方法により取得される公知の物質は本発明 に入らない。

本発明者らは、1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸レダクトイソメラーゼ反応の産物である2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸やこの酵素反応で想定される反応中間体とフォスミドマイシン〔3-(N-formyl-N-hydroxyamino)propylphosphonic acid〕との構造的類似性に着目し、フォスミドマイシンが1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸レダクトイソメラーゼ阻害活性を有し、かつ抗菌活性をも有するとの推測の基に、後述の実施例10に示した上記第5の発明の探索方法の実験を行い、フォスミドマイシンが、該阻害活性を有し、かつ抗菌活性を有する物質であることを見いだすと共に、上記第5の発明の探索方法の妥当性を証明したが、公知であるフォスミドマイシンは本発明から除かれる。

本発明の第8の発明は、上記第6の発明の探索方法により取得される除草活性 を有する物質である。上記同様、該探索方法により取得される公知の物質は本発 明に入らない。

以下、本発明を詳細に説明する。

I. イソプレノイド化合物の生合成に関与する蛋白質をコードするDNAの取得

(1) DXSをコードするDNA (DXS遺伝子) の塩基配列を利用した、イソプレノイド化合物の生合成に関与する蛋白質をコードするDNAの取得

既に決定されている、大腸菌の染色体およびDXS遺伝子の塩基配列情報 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 94, 12857 (1997)] を利用し、大腸菌よりDXS 遺伝子を含む、あるいはDXS遺伝子近隣の遺伝子のDNA領域をPCR法 [Science, 230, 1350(1985)] によりクローニングし、取得することができる。

DXS遺伝子を含む塩基配列情報として、例えば、配列番号11に記載の塩基配列をあげることができる。

DXS遺伝子を含むDNA領域の取得法としては、具体的には以下の方法をあげることができる。

大腸菌、例えばE. coli XLI-Blue株 (東洋紡より購入可能)を大腸菌に適した培地、例えばLB液体培地 (バクトトリプトン(ディフコ社製) 10g、酵母エキス (ディフコ社製) 5g、NaCl 5gを水1リットルに含みpH7.2に調整した培地)を用い常法に従って培養する.

培養後、培養物より遠心分離により菌体を取得する。

取得した菌体より公知の方法(例えば、モレキュラー・クローニング 第二版)に従い染色体DNAを単離する。

配列番号11に記載された塩基配列情報を利用し、DXS遺伝子を含む、あるいはDXS遺伝子近隣の遺伝子のDNA領域に対応する塩基配列を含有するセンスプライマーおよびアンチセンスプライマーをDNA合成機を用いて合成する。

PCR法により増幅後、該増幅DNA断片をプラスミドに導入可能なようにセンスプライマーおよびアンチセンスプライマーの 5 '末端には適切制限酵素サイト、例えばBamHI、 EcoRI等の制限酵素サイトを付加させることが好ましい。

該センスプライマー、アンチセンスプライマーの組合せとしては、例えば、配

列番号12および13、配列番号14および15、配列番号12および16、配列番号17および18、配列番号19および13、配列番号22および23の組合せの塩基配列を有するDNA等をあげることができる。

染色体DNAを鋳型として、これらプライマー、TaKaRa LA-PCR™ Kit Ver.2 (宝酒造社製)またはExpand™ High-Fidelity PCR System(ベーリンガー・マンハイム社製)等を用い、DNAThermal Cycler(パーキンエルマージャパン社製)でPCRを行う。

PCRの条件として、上記プライマーが2k b以下のDNA断片の場合には94  $\mathbb{C}$ で30 秒間、55  $\mathbb{C}$ で30 秒~1 分間、72  $\mathbb{C}$ で2 分間からなる反応工程を1 サイクルとして、2k b を超えるDNA断片の場合にはは98  $\mathbb{C}$ で20 秒間、68  $\mathbb{C}$ で3 分間からなる反応工程を1 サイクルとして、30 サイクル行った後、72  $\mathbb{C}$ で7 分間反応させる条件をあげることができる

該増幅されたDNA断片を、大腸菌で増幅可能な適切なベクターを上記プライマーで付与した制限酵素サイトと同じサイトで切断後、アガロース電気泳動、シュークロース密度勾配超遠心分離等の手法によりDNA断片を分画・回収する。該回収DNA断片を用い、常法、例えば、モレキュラー・クローニング 第二版、Current Protocols in Molecular Biology, Supplement 1~38, John Wiley & Sons (1987-1997)、DNA Cloning 1: Core Techniques, A Practical Approach, Second Edition, Oxford University Press (1995)等に記載された方法、あるいは市販のキット、例えばSuperScript Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloning (ライフ・テクノロジーズ社製) やZAP-cDNA Synthesis Kit [ストラタジーン (Staratagene)社製) を用いクローニングベクターを作製し、作製した該クローニングベクターを用い、大腸菌、例えばE. coli DH5 α株 (東洋紡より購入可能) を形質転換する.

該大腸菌を形質転換するためのクローニングベクターとしては、大腸菌K12株中で自律複製できるものであれば、ファージベクター、プラスミドベクター等いずれでも使用できる、大腸菌の発現用ベクターをクローニングベクターとして用いてもよい。具体的には、ZAP Express [ストラタジーン社製、Strategies, 5,

58 (1992)]、pBluescript II SK(+) [Nucleic Acids Research, 17, 9494 (1989)]、Lambda ZAP II (ストラタジーン社製)、 λgt10、 λgt11 [DNA Cloning, A Practical Approach, 1, 49 (1985)]、 λTriplEx (クローンテック社製)、 λExCell (ファルマシア社製)、 pT7T318U (ファルマシア社製)、 pcD2 (H.Okay ama and P.Berg; Mol. Cell. Biol., 3, 280 (1983)]、 pMW218 (和光純薬社製)、 pUC118 (宝酒造社製)、 pEG400 [J. Bac., 172, 2392 (1990)]、 pQE-30 (QIAGEN社製) 等をあげることができる。

得られた形質転換株より、目的とするDNAを含有したプラスミドを常法、例えば、モレキュラー・クローニング 第二版、Current Protocols in Molecular Biology, Supplement 1~38, John Wiley & Sons (1987-1997)、DNA Cloning 1: Core Techniques, A Practical Approach, Second Edition, Oxford University Press (1995)等に記載された方法により取得することができる。

該方法により、ピルビン酸とグリセルアルデヒド3ーリン酸から1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNA、ファルネシルピロリン酸合成酵素をコードするDNA、配列番号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、配列番号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA等を有するプラスミドおよびこれらDNAを1つ以上含むプラスミドを取得することができる。

該プラスミドとして、例えば、上記DNAを全て含むプラスミドpADO-1、配列番号6記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドpDXS-1あるいはpQEDXS-1、配列番号7記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドpISP-1、配列番号8記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドpXSE-1、配列番号9記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドpTFE-1等をあげることができる。

これらプラスミドに挿入された大腸菌由来のDNA断片の塩基配列を利用し、 他の原核生物、例えば、Rhodobacter属に属する微生物等より、該DNAのホモ ログを上記と同様の方法により取得することができる。

(2) 大腸菌のメチルエリスリトール要求性変異株を相補することのできる活

性を有する蛋白質をコードするDNA(メチルエリスリトール要求性相補遺伝 子)の取得

① 大腸菌メチルエリスリトール要求性変異株の取得

大腸菌、例えば<u>E. coli</u> W3110株 (ATCC14948) を、常法に従って培養する。 培養後、得られた培養液より遠心分離により菌体を取得する。

該菌体を、適切な緩衝剤、例えば、0.05M トリスーマレイン酸緩衝液 (pH6.0)等で洗浄後、菌体濃度が10~10<sup>10</sup>細胞/mlになるように同緩衝液に懸濁する。

該懸濁液を用いて常法により変異処理を行う。常法として、例えば、該懸濁液にNTGを終濃度が600mg/1になるように加え、室温で20分間保持して変異処理する方法をあげることができる。

該変異処理懸濁液を最少寒天培地に0.05~0.5%メチルエリスリトールを添加した培地で培養する。

最少寒天培地として、例えば、M9培地(モレキュラー・クローニング 第二版)に寒天を添加した培地等をあげることができる。

メチルエリスリトールは、Tetrahedron Letters, 38, 35, 6184 (1997)に記載の方法に準じて化学合成したものを用いることができる。

培養後、生育し形成されたコロニーを、最少寒天培地とメチルエリスリトールを0.05~0.5%含む最少寒天培地にレプリカし、メチルエリスリトール要求性を示すもの、すなわち、メチルエリスリトールを含む最少寒天培地では生育できるが、最少寒天培地では生育できない株を目的の変異株として選択する。

該操作により取得されたメチルエリスリトール要求性変異株としてME7株をあげることができる。

② メチルエリスリトール要求性相補遺伝子の取得

大腸菌、例えば、<u>E</u>. <u>coli</u> W3110株 (ATCC14948) を培養培地、例えば、LB液体培地に植菌し、常法に従って対数増殖期まで培養する。

培養後、得られた培養液を遠心分離して菌体を回収する。

得られた菌体より、常法(例えば、モレキュラー・クローニング 第二版に記

載の方法)に従い染色体DNAを単離・精製する。上記(1)に記載の方法で取得される染色体DNAを単離・精製された染色体DNAとして用いることもできる。

該染色体DNAの適当量を適切な制限酵素、例えば、<u>Sau</u>3AIで部分消化し、得られた消化DNA断片を、常法、例えば、シュークロース密度勾配超遠心分離(26,000rpm、20℃、20hr)により、サイズ分画する。

該分画により取得される大きさが4~6kbのDNA断片を、適切な制限酵素で消化したベクター、例えば、pMW118 (ニッポンジーン社製) にライゲーションすることにより染色体ゲノムライブラリーを作製する。

作製した染色体ライブラリーを用い、上記①で分離されたメチルエリスリトール要求性変異株、例えば、ME7株を常法(例えば、モレキュラー・クローニング 第二版に記載の方法)に従い形質転換する。

該形質転換体を、ベクターの有する薬剤耐性遺伝子に対応する薬剤を添加した 最少寒天培地、例えば、アンピシリン100μg/1入れたM9寒天培地に塗布 し、37℃で一晩培養する。

該方法により、メチルエリスリトール要求性の回復された形質転換体を選択することができる。

得られた該形質転換体より、常法によりプラスミドを抽出する。該メチルエリスリトール要求性を回復させることのできるプラスミドとして、例えばpMEW73、pQEDXRをあげることができる。

該プラスミド中に導入されたDNAの塩基配列を決定する。

該方法により決定された塩基配列として、配列番号10に示されるyaeM遺伝子の塩基配列を含む配列等をあげることができる。得られた該yaeM遺伝子の塩基配列情報を利用して他の原核生物あるいは植物から該yaeM遺伝子のホモログを上記と同様の方法により取得することができる。

II. イソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質の製造

上記のようにして得られたDNAを宿主細胞中で発現させるためには、まず、目的とする該DNA断片を、制限酵素類あるいはDNA分解酵素類で、該遺伝子を含む適当な長さのDNA断片とした後に、発現ベクター中プロモーターの下流に挿入し、次いで上記DNAを挿入した発現ベクターを、発現ベクターに適合した宿主細胞中に導入する。

宿主細胞としては、目的とする遺伝子を発現できるものは全て用いることができる。例えば、エッシェリヒア属、セラチア属、コリネバクテリウム属、ブレビバクテリウム属、シュードモナス属、バチルス属、ミクロバクテリウム属等に属する細菌、クルイベロミセス属、サッカロマイセス属、シゾサッカロマイセス属、トリコスポロン属、シワニオミセス属等に属する酵母や動物細胞、昆虫細胞等をあげることができる。

発現ベクターとしては、上記宿主細胞において自立複製可能ないしは染色体中への組込みが可能で、上記目的とするDNAを転写できる位置にプロモーターを含有しているものが用いられる。

細菌等を宿主細胞として用いる場合は、上記DNAを発現させるための発現ベクターは該細菌中で自立複製可能であると同時に、プロモーター、リボソーム結合配列、上記DNAおよび転写終結配列より構成された組換えベクターであることが好ましい。プロモーターを制御する遺伝子が含まれていてもよい。

発現ベクターとしては、例えば、pBTrp2、pBTacl、pBTac2(いずれもベーリンガーマンハイム社より市販)、pKK233-2(Pharmacia社製)、pSE280(Invitroge n社製)、pGEMEX-1(Promega社製)、pQE-8(QIAGEN社製)、pQE-30(QIAGEN社製)、pKYP10(特開昭58-110600)、pKYP200(Agricultural Biological Chemis try, 48, 669(1984))、pLSA1(Agric、Biol、Chem., 53, 277(1989))、pGEL1(Proc、Natl、Acad、Sci、USA, 82, 4306(1985))、pBluescriptII SK+、pBluescriptII SK(-)(Stratagene社製)、pTrS30(FERMBP-5407)、pTrS32(FERM BP-5408)、pGEX(Pharmacia社製)、pET-3(Novagen社製)、pTerm2(US4686191、US4939094、US5160735)、pSupex、pUB110、pTP5、pC194、pUC18(gene, 33, 103(1985))、pUC19(Gene, 33, 103(1985))、pSTV28(宝酒造社製)、pSTV29(宝

酒造社製)、pUC118 (宝酒造社製)、pPA1 (特開昭63-233798)、pEG400 [J. Bacteriol., 172, 2392(1990)]、pQE-30 (QIAGEN社製) 等を例示することができる。

プロモーターとしては、宿主細胞中で発現できるものであればいかなるものでもよい。例えば、trpプロモーター(Ptrp)、lacプロモーター(Ptrp)、lacプロモーター(Ptrp)、lacプロモーター(Ptrp)、lacプロモーター(Ptrp)、lacプロモーター(Ptrp)、lacプロモーター、lac できるプロモーター、lac できる。また lac できる。また lac できる。また lac できる。また lac できる。な変されたプロモーター、lac に設計 改変されたプロモーター等も用いることができる。

リボソーム結合配列としては、宿主細胞中で発現できるものであればいかなるものでもよいが、シャインーダルガノ (Shine-Dalgarno) 配列と開始コドンとの間を適当な距離 (例えば6~18塩基) に調節したプラスミッドを用いることが好ましい。

目的とするDNAの発現には転写終結配列は必ずしも必要ではないが、好適には構造遺伝子直下に転写終結配列を配置することが望ましい。

宿主細胞としては、Escherichia属、Corynebacterium属、Brevibacterium属、Bacillus属、Microbacterium属、Serratia属、Pseudomonas属、Agrobacterium属、Alicyclobacillus属、Anabaena属、Anacystis属、Arthrobacter属、Azobacter属、Chromatium属、Erwinia属、Methylobacterium属、Phormidium属、Rhodobacter属、Rhodopseudomonas属、Rhodospirillum属、Scenedesmun属、Streptomyces属、Synnecoccus属、Zymomonas属等に属する微生物をあげることができ、好ましくは、Escherichia属、Corynebacterium属、Brevibacterium属、Bacillus属、Pseudomonas属、Agrobacterium属、Alicyclobacillus属、Anabaena属、Anacystis属、Arthrobacter属、Azobacter属、Chromatium属、Erwinia属、Methylobacterium属、Phormidium属、Rhodobacter属、Rhodopseudomonas属、Rhodospirillum属、Scenedesmun属、Streptomyces属、Synnecoccus属、Zymomonas属に属する微生物等をあげることができる。

該微生物の具体例として、例えば、<u>Escherichia coli</u> XL1-Blue、<u>Escherichia</u> coli XL2-Blue, Escherichia coli DH1, Escherichia coli DH5 a, Escherichi a coli MC1000, Escherichia coli KY3276, Escherichia coli W1485, Escheric hia coli JM109, Escherichia coli HB101, Escherichia coli No. 49, Escheric hia coli W3110, Escherichia coli NY49, Escherichia coli MP347, Escheric hia coli NM522, Bacillussubtilis, Bacillus amyloliquefacines, Brevibacte rium ammmoniagenes, Brevibacterium immariophilum ATCC14068, Brevibacteri um saccharolyticum ATCC14066, Brevibacterium flavum ATCC14067, Brevibact erium lactofermentum ATCC13869, Corynebacterium glutamicum ATCC13032, Co rynebacterium glutamicum ATCC14297, Corynebacterium acetoacidophilum ATC C13870, Microbacterium ammoniaphilum ATCC15354, Serratia ficaria, Serrat ia fonticola, Serratia liquefaciens, Serratia marcescens, Pseudomonas sp. D-0110, Agrobacterium radiobacter, Agrobacterium rhizogenes, Agrobacter ium rubi, Anabaena cylindrica, Anabaena doliolum, Anabaena flos-aquae, A rthrobacter aurescens, Arthrobactercitreus, Arthrobacter globformis, Art hrobacter hydrocarboglutamicus, Arthrobacter mysorens, Arthrobacter nico tianae, Arthrobacter paraffineus, Arthrobacter protophormiae, Arthrobact er roseoparaffinus, Arthrobacter sulfureus, Arthrobacter ureafaciens, Ch romatium buderi, Chromatium tepidum, Chromatium vinosum, Chromatium warm ingii, Chromatium fluviatile, Erwinia uredovora, Erwinia carotovora, Erw inia ananas, Erwinia herbicola, Erwinia punctata, Erwinia terreus, Methy lobacterium rhodesianum, Methylobacterium extorquens, Phormidium sp. ATC C29409, Rhodobacter capsulatus, Rhodobactersphaeroides, Rhodopseudomonas blastica, Rhodopseudomonas marina, Rhodopseudomonas palustris, Rhodospi rillum rubrum, Rhodospirillum salexigens, Rhodospirillum salinarum, Stre  $\underline{\text{ptomyces}} \ \underline{\text{ambofaciens}}, \ \underline{\text{Streptomyces}} \ \underline{\text{aureofaciens}} \ , \ \underline{\text{Streptomyces}} \ \underline{\text{aureus}}, \ \underline{\text{S}}$ treptomyces fungicidicus. Streptomyces griseochromogenes, Streptomyces g riseus, Streptomyces lividans, Streptomyces olivogriseus, Streptomyces r

<u>ameus</u>、<u>Streptomyces tanashiensis</u>、<u>Streptomyces vinaceus</u>、<u>Zymomonas mobilis</u>等をあげることができる。

組換えベクターの導入方法としては、上記宿主細胞へDNAを導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、カルシウムイオンを用いる方法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 69, 2110 (1972)]、プロトプラスト法 (特開昭63-2483942)、またはGene, 17, 107 (1982)やMolecular & General Genetics, 168, 111 (1979)に記載の方法等をあげることができる。

酵母を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、YEp 13 (ATCC37115)、YEp24 (ATCC37051)、YCp50 (ATCC37419)、p HS19、pHS15等を例示することができる。

プロモーターとしては、酵母中で発現できるものであればいかなるものでもよく、例えば、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーター、gal 10プロモーター、ヒートショック蛋白質プロモーター、MFalプロモーター、CUP1プロモーター等のプロモーターをあげることができる。

宿主細胞としては、サッカロミセス・セレビシエ(<u>Saccharomyces cerevisae</u>)、シゾサッカロミセス・ポンベ(<u>Schizosaccharomyces pombe</u>)、クリュイベロミセス・ラクチス(<u>Kluyveromyces lactis</u>)、トリコスポロン・ブルランス(<u>Trichosporon pullulans</u>)、シュワニオミセス・アルビウス(<u>Schwanniomyces alluvius</u>)等をあげることができる。

組換えベクターの導入方法としては、酵母にDNAを導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、エレクトロポレーション法 [Methods. Enzym ol., 194, 182 (1990) 、スフェロプラスト法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 1929 (1978)] 、酢酸リチウム法 [J. Bacteriol., 153, 163(1983)] 、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 1929 (1978)記載の方法等をあげることができる。動物細胞を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、pcDNAI、pcDM8 (フナコシ社より市販)、pAGE107 [特開平3-22979; Cytotechnology, 3, 133, (1990)] 、pAS3-3 (特開平2-227075)、p

CDM8 [Nature, <u>329</u>, 840, (1987)]、pcDNAI/Amp (Invitrogen社製)、pREP4 (Invitrogen社製)、pAGE103 [J. Biochem., <u>101</u>, 13 07 (1987)]、pAGE210等を例示することができる。

プロモーターとしては、動物細胞中で発現できるものであればいずれも用いることができ、例えば、サイトメガロウイルス(ヒトCMV)のIE(immediate early)遺伝子のプロモーター、SV40の初期プロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒートショックプロモーター、SRαプロモーター等をあげることができる。また、ヒトCMVのIE遺伝子のエンハンサーをプロモーターと共に用いてもよい。

宿主細胞としては、ナマルバ細胞、HBT5637 (特開昭63-299)、COS1細胞、COS7細胞、CHO細胞等をあげることができる。

動物細胞への組換えベクターの導入法としては、動物細胞にDNAを導入できるいかなる方法も用いることができ、例えば、エレクトロポーレーション法 [Cy totechnology, 3, 133(1990)]、リン酸カルシウム法 (特開平2-227075)、リポフェクション法 [Proc.Natl.Acad.Sci.,USA, 84, 7413(1987)]、virology, 52, 456 (1973)に記載の方法等を用いることができる。形質転換体の取得および培養は、特開平2-227075号公報あるいは特開平2-257891号公報に記載されている方法に準じて行なうことができる。

昆虫細胞を宿主として用いる場合には、例えばバキュロウイルス・イクスプレッション・ベクターズ・ア・ラボラトリー・マニュアル (Baculovirus Expressi on Vectors, A Laboratory Manual)、カレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー サプルメント1-38(1987-1997)、Bio/Technology,  $\underline{6}$ , 47 (1988)等に記載された方法によって、蛋白質を発現することができる。

即ち、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、蛋白質を発現させることができる。

該方法において用いられる遺伝子導入ベクターとしては、例えば、pVL1392、pVL1393、pBlueBaclII(ともにインビトロジェン社製)

等をあげることができる。

バキュロウイルスとしては、例えば、夜盗蛾科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス(Aut ographa californica nuclear polyhedrosis virus)等を用いることができる。

昆虫細胞としては、 $Spodoptera\ frugiperda$ の卵巣細胞であるSf9、Sf2 1  $[バキュロウイルス・エクスプレッション・ベクターズ、ア・ラボラトリー・マニュアル、ダブリュー・エイチ・フリーマン・アンド・カンパニー (W. H. Freeman and Company)、ニューヨーク (New York)、(1992)]、<math>Trichoplusia\ ni$  の卵巣細胞であるHigh5(インビトロジェン社製)等を用いることができる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への上記組換え遺伝子導入ベクターと上記バキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法(特開平2-227075)、リポフェクション法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>84</u>, 7413 (1987)] 等をあげることができる。

遺伝子の発現方法としては、直接発現以外に、モレキュラー・クローニング 第二版に記載されている方法等に準じて、分泌生産、融合蛋白質発現等を行うことができる。

酵母、動物細胞または昆虫細胞により発現させた場合には、糖あるいは糖鎖が 付加された蛋白質を得ることができる。

上記DNAを組み込んだ組換え体DNAを保有する形質転換体を培地に培養し、 培養物中にイソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を 有する蛋白質を生成蓄積させ、該培養物より該蛋白質を採取することにより、イ ソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質 を製造することができる。

本発明のイソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を 有する蛋白質製造用の形質転換体を培地に培養する方法は、宿主の培養に用いら れる通常の方法に従って行うことができる。

本発明の形質転換体が大腸菌等の原核生物、酵母菌等の真核生物である場合、

これら微生物を培養する培地は、該微生物が資化し得る炭素源、窒素源、無機塩類等を含有し、形質転換体の培養を効率的に行える培地であれば天然培地、合成培地のいずれでもよい。

炭素源としては、それぞれの微生物が資化し得るものであればよく、グルコース、フラクトース、スクロース、これらを含有する糖蜜、デンプンあるいはデンプン加水分解物等の炭水化物、酢酸、プロピオン酸等の有機酸、エタノール、プロパノールなどのアルコール類が用いられる。

窒素源としては、アンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、リン酸アンモニウム、等の各種無機酸や有機酸のアンモニウム塩、その他含窒素化合物、並びに、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスチープリカー、カゼイン加水分解物、大豆粕および大豆粕加水分解物、各種発酵菌体およびその消化物等が用いられる。

無機物としては、リン酸第一カリウム、リン酸第二カリウム、リン酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガン、硫酸銅、炭酸カルシウム等が用いられる。

培養は、振盪培養または深部通気攪拌培養などの好気的条件下で行う。培養温度は15~40℃がよく、培養時間は、通常16時間~7日間である。培養中pHは、3.0~9.0に保持する。pHの調整は、無機あるいは有機の酸、アルカリ溶液、尿素、炭酸カルシウム、アンモニアなどを用いて行う。

また培養中必要に応じて、アンピシリンやテトラサイクリン等の抗生物質を培 地に添加してもよい。

プロモーターとして誘導性のプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときには、必要に応じてインデューサーを培地に添加してもよい。例えば、lacプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときにはイソプロビルーβーDーチオガラクトピラノシド(IPTG)等を、trpプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときにはインドールアクリル酸(IAA)等を培地に添加してもよい。

動物細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般

に使用されているRPMI1640培地 [The Journal of the American Medical Association, 199, 519 (1967)]、EagleのMEM培地 [Science, 122, 501 (1952)]、DMEM培地 [Virology, 8, 396 (1959)]、199培地 [Proceeding of the Society for the Biological Medicine, 73, 1(1950)] またはこれら培地に牛胎児血清等を添加した培地等が用いられる。

培養は、通常pH6~8、30~40℃、5%CO₂存在下等の条件下で1~7日間行う。

また、培養中必要に応じて、カナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

昆虫細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されているTNM-FH培地 [Pharmingen社製]、Sf-900 II SFM培地 (ギブコBRL社製)、ExCell400、ExCell405 [いずれもJRH Biosciences社製)、Grace's Insect Medium [Grace, T.C.C., Nature, 195, 788 (1962)] 等を用いることができる。

培養は、通常pH6~7、25~30℃等の条件下で、1~5日間行う。 また、培養中必要に応じて、ゲンタマイシン等の抗生物質を培地に添加しても よい。

本発明の形質転換体の培養物から、本発明のイソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質を単離精製するには、通常の酵素の単離、精製法を用いればよい。

例えば、本発明の蛋白質が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離により回収し水系緩衝液にけん濁後、超音波破砕機、フレンチプレス、マントンガウリンホモゲナイザー、ダイノミル等により細胞を破砕し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得られた上清から、通常の酵素の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫安等による塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)ーセファロース、DIAION HPA-75 (三菱化成社製)等レジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF(ファルマシア社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロ

マトグラフィー法、ブチルセファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるいは組み合わせて用い、精製標品を得ることができる。

また、該蛋白質が細胞内に不溶体を形成して発現した場合は、同様に細胞を回収後破砕し、遠心分離を行うことにより得られた沈殿画分より、通常の方法により該蛋白質を回収後、該蛋白質の不溶体を蛋白質変性剤で可溶化する。該可溶化液を、蛋白質変性剤を含まないあるいは蛋白質変性剤の濃度が蛋白質が変性しない程度に希薄な溶液に希釈、あるいは透析し、該蛋白質を正常な立体構造に構成させた後、上記と同様の単離精製法により精製標品を得ることができる。

本発明の蛋白質あるいはその糖修飾体等の誘導体が細胞外に分泌された場合には、培養上清に該蛋白質あるいはその糖鎖付加体等の誘導体を回収することができる。即ち、該培養物を上記と同様の遠心分離等の手法により処理することにより可溶性画分を取得し、該可溶性画分から、上記と同様の単離精製法を用いることにより、精製標品を得ることができる。

このようにして取得される蛋白質として、例えば、配列番号1~5に示される アミノ酸配列から選ばれるアミノ酸配列を有する蛋白質をあげることができる。

また、上記方法により発現させた蛋白質を、Fmoc法(フルオレニルメチルオキシカルボニル法)、tBoc法(t-ブチルオキシカルボニル法)等の化学合成法によっても製造することができる。また、桑和貿易(米国Advanced chemTech社製)、パーキンエルマージャバン(米国Perkin-Elmer社製)、ファルマシアバイオテク(スウューデンPharmacia Biotech社製)、アロカ(米国Protein Technology Instrument社製)、クラボウ(米国Synthecell-Vega社製)、日本パーセプティブ・リミテッド(米国PerSeptive社製)、島津製作所等のペプチド合成機を利用し合成することもできる。

### III. イソプレノイド化合物の製造

上記11. で取得された形質転換体を、上記11. の方法に準じて培養し、培養物

中にイソプレノイド化合物を生成蓄積させ、該培養物からイソプレノイド化合物 を採取することによりイソプレノイド化合物を製造することができる。

該培養により、ユビキノン、ビタミン $K_2$ 、カロテノイド等のイソプレノイド 化合物を製造することができる。具体的な例として、例えば、Escherichia属に属する微生物を形質転換体としたユビキノン-8やメナキノン-8の製造、Rhod obacter属に属する微生物を形質転換体としたユビキノン-10の製造、Arthrob acter属に属する微生物を形質転換体としたビタミン $K_2$ の製造、Agrobacterium 属に属する微生物を形質転換体としたアスタキサンチンの製造、Erwinia属に属する微生物を形質転換体としたアスタキサンチンの製造、Erwinia属に属する微生物を形質転換体としたリコペン、 $\beta$ -カロテン、ゼアキサンチンの製造等をあげることができる。

培養終了後、培養液に適当な溶媒を加えてイソプレノイド化合物を抽出し、遠心分離などで沈殿物を除去した後、各種クロマトグラフィーを行うことによりイソプレノイド化合物を単離・精製することができる。

IV. 非メバロン酸経路上の酵素活性を阻害する物質の探索

(1) 非メバロン酸経路上の酵素活性の測定

非メバロン酸経路上の酵素活性の測定は、通常の酵素の活性測定法に準じて行うことができる。

即ち、活性測定の反応液に用いる緩衝液のPHは、目的とする酵素の活性を阻害しないPH範囲であればよく、最適PHを含む範囲のPHが好ましい。

例えば、 $1-デオキシーD-キシルロース5-リン酸レダクトイソメラーゼにおいては、<math>pH5\sim10$ 、好ましくは $6\sim9$ である。

緩衝液としては、酵素活性を阻害せず、上記pHを達成できるものであればいずれの緩衝液も用いることができる。該緩衝液として、トリス塩酸緩衝液やリン酸緩衝液、硼酸緩衝液、HEPES緩衝液、MOPS緩衝液、炭酸水素緩衝液などを用いることができる。1-デオキシーD-キシルロース5-リン酸レダクトイソメラーゼにおいては、例えば、トリス塩酸緩衝液が好適に用いられる。

緩衝液の濃度は酵素活性に阻害を及ぼさない限りどのような濃度でも用いるこ

とができるが、好適には1mMから1Mである。

目的とする酵素に補酵素が必要な場合には、反応液に補酵素を添加する。例えば、1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸レダクトイソメラーゼにおいては、NADPH、NADHあるいはその他の電子供与体を用いることができ、好ましくはNADPHをあげることができる。

添加する補酵素の濃度は、反応を阻害しない限りいずれの濃度でも用いることができるが、好適には0.01mM~100mM、より好ましくは0.1mM~10mMの濃度である。

反応液には必要に応じて金属イオンを添加してもよい。金属イオンは、反応を阻害しない限りどのようなものでも添加することができるが、好適には $Co^{2t}$ 、 $Mg^{2t}$ 、 $Mn^{2t}$ などがあげられる。

金属塩として金属イオンを添加することができ、例えば、塩化物や硫酸塩、炭酸塩、リン酸塩などとして添加することができる。

添加する金属イオンの濃度は、反応を阻害しない限りどのような濃度でも添加できるが、好適には0mMから100mM、より好適には0.1mMから10mMである。

反応液には、目的とする酵素の基質を添加する。例えば、1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸レダクトイソメラーゼにおいては、1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸を添加する。

基質の濃度は反応に支障のない限りどのような濃度でも用いることができるが、 好適には反応液中の濃度は0.01mM~0.2Mである。

反応に用いる酵素濃度に特に制限はないが、通常 0.0 lmg/mlから 100mg/mlの濃度範囲で反応を行う。

用いる酵素は必ずしも単一にまで精製されている必要はなく、反応を妨害しない限り、他の侠雑蛋白質が混入した標品であってもよい。また、下記 (2) の探索においては、該酵素活性を含む細胞抽出液あるいは該酵素活性を有する細胞も用いることができる。

反応温度は、目的とする酵素の活性を阻害しない温度範囲であればよく、最適

温度を含む範囲の温度が好ましい。即ち、反応温度は、10℃から60℃、より好ましくは30℃から40℃である。

活性の検出は、反応に伴う基質の減少、あるいは反応生成物の増加を、基質あるいは反応生成物を測定できる方法を用いて行うことができる。

該方法として、例えば、必要に応じて高速液体クロマトグラフィー法(HPLC)等により目的物質を分離定量する方法をあげることができる。また反応の進行に伴ってNADHやNADPHが増減する場合には、反応液の340nmの吸光度を測定することで活性を直接測定することができる。例えば、1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸レダクトイソメラーゼにおいては、340nmの吸光の減少を分光光度計で測定することにより反応の進行に伴い減少するNADPHを定量し、活性を検出することができる。

# (2) 非メバロン酸経路上の酵素活性を阻害する物質の探索

非メバロン酸経路上の酵素活性を阻害する物質の探索は、上記(1)の酵素活性測定系に被探索物質を加えて同様に反応させ、無添加時より基質の減少量を抑えるような物質あるいは反応産物の生成量を抑えるような物質を探索することで行うことができる。

探索の方法としては、基質の減少量あるいは反応生産物の増加量等を経時的に 追跡する方法、一定時間反応させた後の基質の減少量あるいは反応生産物の増加 量等を測定する方法等をあげることができる。

基質の減少量あるいは反応生産物の増加量等を経時的に追跡する方法においては、反応中15秒~20分程度の間隔で基質の減少量あるいは反応生産物の増加量を測定することが好ましく、1~3分間隔で測定することがより好ましい。

一定時間反応させた後の基質の減少量あるいは反応生産物の増加量等を測定する方法においては、反応時間は、10分~1日が好ましく、より好ましくは30分~2時間である。

非メバロン酸経路上の酵素活性を阻害する物質は、該非メバロン酸経路を有する微生物および植物の生育を阻害する。該物質が該微生物および植物の生育を阻害することは、本発明者らが始めて見出した。

非メバロン酸経路は微生物や植物に存在し、動物や人には存在しないことより、 上記探索方法により、人や動物に影響を及ぼさない、非メバロン酸経路上の酵素 活性を阻害する物質を取得することができる。

該物質は、有効な抗菌剤あるいは除草剤となり得る。

本明細書は本願の優先権の基礎である日本国特許出願平成10年第10310 1号、同第221910号および平成11年第035739号の明細書に記載される内容を包含する。

### 図面の簡単な説明

図1は、1-デオキシーD-キシルロース5-リン酸レダクトイソメラーゼの活性に対する反応温度の影響を示した図である。

図 2 は、1-デオキシ-D-キシルロース 5-リン酸レダクトイソメラーゼの活性に対する反応液 <math>p Hの影響を示した図である。100mMトリス塩酸緩衝液中の各p Hにおける活性を示した。p H 8. 0 での活性を100%として、各p Hにおける活性を相対活性として示した。

図3は、相同組換えを利用した染色体上のyaeM遺伝子破壊方法を示した図である。

図4は、1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸レダクトイソメラーゼ活性に及ぼすフォスミドマイシンの影響を示した図である。

### 発明を実施するための最良の形態

以下に本発明の実施例を示すが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。 実施例で示した遺伝子組換え実験は、特に言及しない限りモレキュラー・クローニング 第二版に記載の方法(以下、常法と呼ぶ)を用いて行った。

(実施例1) イソプレノイド化合物の生合成に関与する蛋白質をコードするDNAの取得

(1) 大腸菌DXS遺伝子の塩基配列を利用した、イソプレノイド化合物の生

合成に関与する蛋白質をコードするDNAの取得

E. <u>coli</u> XL1-Blue株 (東洋紡より購入) を1白金耳、10mlのLB液体培地に植菌し、37℃で一晩培養した。

培養後、得られた培養液より遠心分離により菌体を取得した。

該菌体より、常法に従い染色体DNAを単離・精製した。

配列番号12および13、配列番号14および15、配列番号12および16、配列番号17および18、配列番号19および13の塩基配列の組合せを有する5'末端に<u>Bam</u>HIおよび<u>Eco</u>RI制限酵素切断部位をそれぞれ有するセンスプライマーおよびアンチセンスプライマー、配列番号22および23の塩基配列の組合せを有する5'末端に<u>Bam</u>HI制限酵素切断部位をそれぞれ有するセンスプライマーおよびアンチセンスプライマーをDNA合成機を用いて合成した。

染色体DNAを鋳型として、これらプライマーと、TaKaRa LA-PCR™ Kit Ver. 2(宝酒造社製)、Expand™ High-Fidelity PCR System(ベーリンガー・マンハイム社製)またはTaq DNA polymerase (Boelinnger社製)を用い、DNAThermal Cycler(パーキンエルマージャパン社製)でPCRを行った。

PCRは、2kb以下のDNA断片は94℃で30秒間、55℃で30秒~1分間、72℃で2分間からなる反応工程を1サイクルとして、2kbを超えるDNA断片は98℃で20秒間、68℃で3分間からなる反応工程を1サイクルとして、30サイクル行った後、72℃で7分間反応させる条件で行った。

PCRにより増幅されたDNA断片のうち、5'末端にBamHIおよびEconRI制限酵素切断部位をそれぞれ有するセンスプライマーおよびアンチセンスプライマーを用いて増幅されたDNA断片は制限酵素BamHIおよびEconRIで消化し、5'末端にBamHI制限酵素切断部位をそれぞれ有するセンスプライマーおよびアンチセンスプライマーを用いて増幅されたDNA断片は制限酵素BamHIで消化した。

消化後、これら制限酵素処理DNA断片をアガロースゲル電気泳動し、<u>Bam</u>HI-<u>Eco</u>RI処理DNA断片および<u>Bam</u>HI処理DNA断片を取得した。

lacプロモーターを有する広宿主域ベクターpEG400 (J. Bac., <u>172</u>,

2392 (1990)] を、制限酵素 Bam H I および Eco R I で消化後、アガロースゲル電気泳動を行い、Bam H I - Eco R I 処理 p EG 4 0 0 断片を取得した。 p U C 1 1 8 (宝酒造社製)を制限酵素 Bam H I で消化後、アガロースゲル電気泳動を行い Bam H I 処理 p U C 1 1 8 断片を取得した。

上記で取得されたBamHI-EcoRI処理DNA断片各々についてBamHI-EcoRI処理DNA断片各々についてBamHI-EcoRI処理DEG400断片と混合した後、エタノール沈殿を行い、得られたDNA沈殿物を $5\mu$ Iの蒸留水に溶解し、ライゲーション反応を行うことにより組換え体DNAを各々取得した。

該組換え体DNAを用い、 $\underline{E}$ .  $\underline{coli}$  (東洋紡より購入) DH5  $\alpha$  株を常法に従って 形質転換後、該形質転換体をスペクチノマイシン 1 0 0  $\mu$  g f m 1 を含む L B 寒 天培地に塗布し、3 7 C  $\overline{C}$   $\overline{$ 

生育してきたスペクチノマイシン耐性の形質転換体のコロニー数個について、スペクチノマイシン $100\mu$ g/mlを含むLB液体培地10m1で37 $\mathbb{C}16$ 時間振盪培養した。

得られた培養液を遠心分離することにより菌体を取得した。

該菌体より常法に従ってプラスミドを単離した。

該方法により単離したプラスミドを各種制限酵素で切断して構造を調べ、塩基配列を決定することにより、目的のDNA断片が挿入されているプラスミドであることを確認した。

配列番号6記載の塩基配列を有するDNA、配列番号7記載の塩基配列を有するDNA、配列番号8記載の塩基配列を有するDNAおよび配列番号9記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドをpADO-1、配列番号6記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドをpDXS-1、配列番号7記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドをpISP-1、配列番号8記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドをpXSE-1、配列番号9記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドをpXSE-1、配列番号9記載の塩基配列を有するDNAを含むプラスミドをpTFE-1と命名した。

また、上記で取得された<u>Bam</u>HI処理DNA断片および<u>Bam</u>HI処理pU CII8断片を混合した後、エタノール沈殿を行い、得られたDNA沈殿物を5

 $\mu$ 1 の蒸留水に溶解し、ライゲーション反応を行うことにより組換え体DNAを取得した。以後上記と同様の方法で、大腸菌を形質転換し、該大腸菌よりプラスミドを単離した。

上記同様、該方法により単離したプラスミドを各種制限酵素で切断して構造を 調べ、塩基配列を決定することにより、目的のDNA断片が挿入されているプラ スミドであることを確認した。

該プラスミドを<u>Bam</u>HI処理し、目的のDNA断片を上記と同様の方法で回収し、発現ベクターpQE30(Qiagen社製)に常法によりサブクローニングした。該サブクローニングにより得られた、配列番号6記載の塩基配列を有するプラスミドをpQEDXS-1と命名した。

- (2) メチルエリスリトール要求性相補遺伝子の取得
- ① 大腸菌メチルエリスリトール要求性変異株の取得

E. <u>coli</u> W3110株 (ATCC14948) を、LB液体培地に植菌し、対数増殖期まで培養した。

培養後、得られた培養液より遠心分離により菌体を取得した。

該菌体を、0.05Mトリスーマレイン酸緩衝液(pH6.0)で洗浄後、菌体濃度が10%細胞/mlになるように同緩衝液に懸濁した。

該懸濁液にNTGを終濃度が600mg/1になるように加え、室温で20分間保持して変異処理を行った。

得られた変異処理菌体をメチルエリスリトール 0. 1%を含むM 9 最少寒天培地 [モレキュラー・クローニング 第二版] プレートに塗布し、培養した。

メチルエリスリトールは、Tetrahedron Letters, <u>38</u>, 35, 6184 (1997)に記載の方法に準じて化学合成した。

メチルエリスリトール0.1%を含むM9最少寒天培地上で生育してきたコロニーを、M9最少寒天培地とメチルエリスリトールを0.1%含むM9最少寒天培地にレプリカし、メチルエリスリトール要求性を示すもの、すなわち、メチルエリスリトールを0.1%含むM9最少寒天培地では生育できるが、M9最少寒天培地では生育できない株を目的の変異株として選択した。

該選択により得られたメチルエリスリトール要求性変異株ME7株を以下の実験に用いた。

② メチルエリスリトール要求性相補遺伝子の取得

E. coli W3110株 (ATCC14948) をLB液体培地に植菌して対数増殖期まで培養した後、遠心分離して菌体を回収した。

得られた菌体より、常法に従い染色体DNAを単離・精製した。

該染色体DNA 200 $\mu$ gを制限酵素 Sau 3AIで部分消化し、得られた消化DNA断片を、シュークロース密度勾配超遠心分離(26,000rpm、20 $\mathbb{C}$ 、20hr)により、サイズ分画した。

該分画により取得された大きさが  $4 \sim 6 \text{ k b } \text{ODNA}$ 断片を、制限酵素  $\underline{B \text{ a m}}$  H I で消化したベクター $\underline{p \text{ MW } 1 \text{ 1 8}}$  (ニッポンジーン社製) にライゲーション することにより染色体ゲノムライブラリーを作製した

作製した染色体ライブラリーを用い、上記①で分離されたME7株を常法に従い形質転換した。

得られた形質転換体を、アンピシリン100μg/l入れたLB寒天培地に塗布し、37℃で一晩培養した。

該培養において生育してきた複数のコロニーからプラスミドを抽出して塩基配 列を決定した。

塩基配列を決定したクローンは配列番号10に示される塩基配列を含む配列を有していた。これらのプラスミドをpMEW41およびpMEW73と名づけた。

該配列を有するクローンの 1 株より抽出したプラスミドをpMEW73と命名した。 pMEW73をH i n d IIIおよびS a c I で二重消化し、得られた配列番号 1 0 に示される塩基配列を有するH i n d III - S a c I 処理DNA断片を広宿主域ベクターpEG400 [J. Bac., 172, 2392 (1990)] のマルチクローニングサイトに連結してpEGYM1を作製した。

上記<u>Hin</u>dIII-<u>Sac</u>I処理DNA断片をベクターpUC19 (Gene, <u>33</u>, 103 (1985)) の<u>Hin</u>dIII-<u>Sac</u>I部位に連結してpUCYM-1を作製した。

Genbankのデータベースに基づく大腸菌の染色体塩基配列情報より、ベクター

に挿入されたDNA断片はyaeM遺伝子を含有することが分かった。

y a e M 遺伝子を十分発現させるような組換え体ベクターをPCR法 [Science, 230, 1350 (1985)] を用いて下記方法により構築した。

配列番号20に示した配列を有するセンスプライマーおよび配列番号21に示した配列を有するアンチセンスプライマーをDNA合成機を用いて合成した。

該センスプライマーおよびアンチセンスプライマーの 5 未端にはそれぞれ  $\underline{B}$  a  $\underline{m}$  H I の制限酵素サイトを付加させた。

染色体DNAを鋳型として、これらプライマーおよび<u>Taq</u> DNA polymerase (Boel innger社製)を用い、DNA Thermal Cycler (パーキンエルマージャパン社製)でPCRを行うことによりyaeM遺伝子を増幅した。

PCRは、94 Cで 30 秒間、55 Cで 30 秒間、72 Cで 2 分間からなる反応工程を1 サイクルと 30 サイクル行った後、72 Cで 7 分間反応させる条件で行った。

増幅されたDNA断片およびpUC118 (宝酒造社製)を制限酵素<u>Bam</u>HIで消化後、各々のDNA断片をアガロースゲル電気泳動によって精製した。

これら精製された両断片を混合した後工タノール沈殿を行い、得られたDNA 沈殿物を $5\mu$ 1の蒸留水に溶解し、ライゲーション反応を行うことにより組換え 体DNAを取得した。

該組換え体DNAがyaeM遺伝子であることをDNA配列を決定することによって確認した後、発現ベクターpQE30(Qiagen社製)にサブクローニングした。

得られた組換え体DNAをpQEYM1と命名した。

PQEYM1を用いて、ME7株を常法に従って形質転換後、該形質転換体をアンピシリン100μg/m1を含むLB寒天培地に塗布し、37℃で一晩培養した。

該形質転換株は、野生型株と同程度の生育速度でコロニーを形成することが確認されたことより、yaeM遺伝子によりME7株の変異が相補されることが分かった。

(実施例 2) 組換え大腸菌によるユビキノン-8 (CoQ8) の生産 (1) 実施例 1 で取得したプラスミドpADO-1、pDXS-1、pXSE-1 またはコントロールとしてpEG400をE. coli DH5  $\alpha$ 株にそれぞれ導入し、 $100\mu$ g/m 1 濃度のスペクチノマイシンに抵抗性を示す形質転換体E. coli DH5  $\alpha$ /pADO-1、E. coli DH5  $\alpha$ /pDXS-1、E. coli DH5  $\alpha$ /pEG400を各々取得した。

チアミン (thiamine) とビタミン $B_6$ をそれぞれ100mg/1、p-ヒドロキシ安息香酸 50mg/1、スペクチノマイシン 100μg/m1添加したLB培地を10m1入れた試験管にこれら形質転換体を植菌し、30Cで72時間振盪培養した。

培養終了後、各々の培養液を10倍濃縮した。

各々の濃縮液  $300\mu$ 1に2ープタノール  $300\mu$ 1 およびガラスビーズ  $300\mu$ 1 を加え、マルチビーズショッカー MB-200(安井器械社製)で 5 分間 菌体破砕しつつ、イソプレノイド化合物の溶媒抽出を行った後、遠心分離により 2-ブタノール層を採取した。

該ブタノール層中のCoQ8を、高速液体クロマトグラフィー (LC-10A 島津製作所製) で定量分析することにより、形質転換体によるCoQ8の生産量を算定した。

カラムはDevelosil ODS-HG-5(野村化学)を用い、メタノール:nーヘキサン=8:2の溶液を移動相とし、流速lml/min、測定波長275nmの条件で分析した。

結果を第1表に示す。

(本頁以下余白)

表 1 大腸菌形質転換株のC。Q 8 生産

	形質転換株	生育量 [0D660]	CoQ8生産量 [mg/L]	菌体内含量*1
	coli DH5a/pEG400	5. 8	0. 63	1. 1
	coli DH5α/pADO-1	5. 5	0. 98	1.8
<u>E</u> .	<u>coli</u> DH5α∕pDXS-1	5. 2	0. 85	1. 6
<u>E</u> .	coli DH5α∕pXSE-1	5. 6	0. 67	1. 2

\*1: 菌体内含量はC o Q 8 生産量[mg/L]を10倍し た値を生育量[0D660]で割った値で示した。

CoQ80生成量は、コントロール株DH5 $\alpha$ /pEG400と比較し、DH5 $\alpha$ /pAD0-1、DH5 $\alpha$ /pDXS-1およびDH5 $\alpha$ /pXSE-1では有意に高かった。特に、実施例1で取得したDNAを全て導入したDH5 $\alpha$ /pAD0-1において最も高い生産性が得られた。

(2) M9培地を10ml入れた試験管に、上記(1)で取得した<u>E. coli</u> DH5 α/pDXS-1または<u>E. coli</u> DH5 α/pEG400をそれぞれ植菌し、30℃で72時間振盪培養した。

培養終了後、上記(1)と同様の方法により形質転換体によるCoQ8の生産 量を算定した。

結果を第2表に示す。

表 2 大腸菌形質転換株のC o Q 8 生産

形質転換株	生育量 [OD660]	CoQ8生産量 [mg/L]	菌体内含量*\		
E. coli DH5α/pEG400	3. 1	0. 49	1. 6		
E. coli DH5α/pDXS-1	2. 5	1.02	4. 1		

\*1:菌体内含量はCoQ8生産量[mg/L]を10倍し た値を生育量[0D660]で割った値で示した。

CoQ8の生成量は、コントロール株DH5α/pEG400と比較し、DH5α/pDXS-1

では有意に高かった。

#### (3) 組換え大腸菌によるСоQ8の生産

グルコース1%、ビタミン $B_1100mg/1$ 、ビタミン $B_6100mg/1$ 、p-ハイドロキシ安息香酸 <math>50mg/1添加したLB培地を10m1入れた試験管にこれら形質転換体を植菌し、30で72時間振盪培養した。

培養終了後、上記(1)と同様の方法により形質転換体によるCoQ8の生産 量を算定した。

結果を第3表に示す。

表 3 大腸菌形質転換株のC。Q 8 生産

形質転換株	生育量 [0D660]	CoQ8生産量 [mg/L]	————— 菌体内含量 <sup>≈1</sup>
E. coli DH5α/pEG400	14. 44	0.83	0. 57
E. coli DH5a/pEGYM1	13. 12	0. 94	0. 71

\*1:菌体内含量はCoQ8生産量[mg/L]を10倍し た値を生育量[0D660]で割った値で示した。

CoQ8の生成量は、コントロール株DH5a/pEG400と比較し、DH5a/pEGYM1では有意に高かった。

(実施例3) 組換え大腸菌によるメナキノンー8(MK-8)の生産 (1)スペクチノマイシンを $100\mu$ g/ml添加したTB培地 (バクトトリプトン(ディフコ社製) 12g、酵母エキス (ディフコ社製) 24g、グリセロール 5gを水900mlに溶解し、 $KH_2PO_4$ を0.17M、 $K_2HPO_4$ を0.72M含有する水溶液を100ml加えて調製した培地)を10ml入れた試験

管に、実施例 2 (1) で取得した、 $\underline{E}$ .  $\underline{coli}$  DH5  $\alpha$  / pAD0-1または $\underline{E}$ .  $\underline{coli}$  DH5  $\alpha$  / pEG400をそれぞれ植菌し、30℃で72時間振盪培養した。

培養終了後、実施例2(1)のCoQ8の定量法と同様の方法によりMK-8を定量し、形質転換体によるMK-8の生産量を算定した。

結果を第4表に示す。

表 4 大腸菌形質転換株のMK-8生産

形質転換株	生育量 [0D660]	MK-8生産量 [mg/L]	菌体内含量*1		
E. coli DH5a/pEG400	23. 2	1. 1	0. 46		
E. coli DH5a/pADO-1	23. 5	1.8	0. 75		

\*1: 菌体内含量はCoQ8生産量[mg/L]を10倍し た値を生育量[0D660]で割った値で示した。

MK-8の生産量は、コントロール株 $DH5\alpha/pEG400$ と比較して、 $DH5\alpha/pAD0$ -1では有意に高かった。

(2)実施例 2(1)で取得した $\underline{E}$ .  $\underline{coli}$  DH5 $\alpha$ /pDXS-lまたは $\underline{E}$ .  $\underline{coli}$  DH5 $\alpha$ /pEG400を、上記(1)と同様の方法で培養し、形質転換体によるMK-8の生産量を算定した。

結果を第5表に示す。

表 5 大腸菌形質転換株のMK-8生産

形質転換株	生育量 [0D660]	MK-8生産量 [mg/L]	苗体内含量*′		
E. coli DH5α/pEG400 E. coli DH5α/pDXS-1	42. 8	2. 41	0. 56		
2. coll bliody box2-1	44. 0	2.96	0.67		

\*1:菌体内含量はCoQ8生産量[mg/L]を10倍し た値を生育量[0D660]で割った値で示した。

MK-8の生産量は、コントロール株DH5 $\alpha$ /pEG400と比較して、DH5 $\alpha$ /pDXS-1では有意に高かった。

(実施例4) Erwinia carotovoraによるCoQ8の生産

実施例1で取得したプラスミドpDXS-1またはコントロールとしてpEG400をErwinia carotovora IFO-3380株に導入し、 $100\mu$ g/m1濃度のスペクチノマイシンに抵抗性を示す形質転換体IFO-3380/pDXS-1およびIFO-3380/pEG400を取得した。

スペクチノマイシンを100μg/ml添加したLB培地を10ml入れた試験管にこれら形質転換体を植菌し、30℃で72時間振盪培養した。

培養終了後、実施例2(1)と同様の方法により形質転換体によるCoQ8の 生産量を算定した。

結果を第6表に示す。

表 6
Erwinia carotovora 形質転換株による C o Q 8 生産

形質転換株	生育量	CoQ8生産量	——————
	0D660	mg/L	菌体内含量 <sup>•1</sup>
IF0-3380/pEG400	1. 68	0. 26	1. 5
IF0-3380/pDXS-1	2. 48	0. 45	

\*1:菌体内含量はCoQ8生産量[mg/L]を10倍し た値を生育量[0D660]で割った値で示した。

C o Q 8 の生成量は、コントロール株IFO-3380/pEG400と比較し、IFO-3380/pDXS-1では有意に高かった。

(実施例 5) <u>Erwinia uredovora</u>によるユビキノンおよびカロテノイドの生産実施例 1 で取得したプラスミドpUCYM-1、pQEDXS-1、pQEYM-1またはコントロールとしてpUC19およびpQE30をエレクトロポレーション法により<u>Erwinia uredovora</u> DSM-30080株に導入し、100μg/m 1 濃度のアンピシリンに抵抗性を示す形質転換体<u>E</u>. <u>uredovora</u> DSM-30080/pUCYM-1、<u>E</u>. <u>uredovora</u> DSM-30080/pQEDX S-1、<u>E</u>. <u>uredovora</u> DSM-30080/pQEYM-1、<u>E</u>. <u>uredovora</u> DSM-30080/pUC19およ

びE. uredovora DSM-30080/pQE30を取得した。

アンピシリン  $100\mu$ g/ml、グルコース1%、ピタミンB、100mg /l、ピタミンB。100mg/l、p-ハイドロキシ安息香酸 50mg/l 添加したLB培地を10ml入れた試験管にこれら形質転換体を植菌し、30 で 72 時間振盪培養した。

培養終了後、実施例2(1)と同様の方法により形質転換体によるCoQ8の 生産量を算定した。

カロテノイド色素の生産量は、実施例2(1)と同様の方法により得られた2-ブタノール層を分光光度計を用い、450nmの吸光度を測定することにより算出した。

結果を第7表に示す。

E. uredovora 形質転換株によるCoQ8およびカロテノイド生産

表 7

形質転換株	生育量		CoQ8	<b> カロテノイド</b>		
	OD660	生産量 mg/L	菌体内含量比 相対値	生産量相対値	菌体内含量比	
DSM-30080/pUC19	2.00	1.15	1. 0		相対値	
DSM-30080/pUCYM-1	1.88	1. 39	1.3	1.0 1.5	1.0	
DSM-30080/pQE30	2. 52	1. 29	1. 0		1.6	
DSM-30080/pQEYM-1			1. 0	1.0	1.0	
•	1.92	1. 36	1.4	1.7	2. 2	
DSM-30080/pQEDXS-1	2. 12	3. 21	3. 0	5. 6	6. 7	

C o Q 8 の生産量およびカロテノイド色素の生産量ともに、コントロール株DS M-30080/pUC19と比較し、DSM-30080/pUCYM-1では有意に高かった。

同様に、CoQ8の生産量およびカロテノイド色素の生産量ともに、コントロール株DSM-30080/pQE30と比較し、DSM-30080/pQEYM-1およびDSM-30080/pQEDXS-1では有意に高かった。

(実施例6) 光合成細菌Rhodobacter sphaeroidesからのイソプレノイド化

では有意に高かった。

(実施例 6) 光合成細菌Rhodobacter sphaeroidesからのイソプレノイド化合物の生合成に関与する蛋白質をコードするDNAの取得

# (1) R. sphaeroidesからのDXS遺伝子の取得

大腸菌で見出されたDXS遺伝子配列を用いて、他生物種で保存されているDXSホモログをgenbankより検索した。その結果、<u>Haemophilus influenzae</u>(P45205)、<u>Rhodobacter capsulatus</u>(P26242)、<u>Bacillus subtilis</u>(P54523)、<u>Synechocystis</u>sp. PCC6803(P73067)および<u>Mycobacteriun tuberculosis</u>(007184)等でホモログが見出された。これら配列を比較して、高度に保存されているアミノ酸配列を選択した。保存アミノ酸配列に対応する塩基配列をR. <u>sphaeroides</u>のコドン使用頻度を考慮にいれて設計し、センスプライマーとして配列番号32および配列番号33に記載の塩基配列を有するDNA断片を、アンチセンスプライマーとして配列番号33に記載の塩基配列を有するDNA断片を、アンチセンスプライマーとして配列番号34を有するDNA断片をDNA合成機を用いて合成した。

R. <u>sphaeroides</u> KY4113株 (FERM-P4675) の染色体DNAを鋳型として、上記プライマーと、Expand™ High-Fidelity PCR System(ベーリンガー・マンハイム社製)を用い、DNAThermal Cycler(パーキンエルマージャパン社製)でPCRを行った。

PCRは、94 Cで40 秒間、60 Cで40 秒間、72 Cで1 分間からなる反応工程を1 サイクルとして、30 サイクル行った後、72 Cで7 分間反応させる条件で行い、目的とするDNA断片を取得した。このDNA断片をDIG DNA Labe ling Kit (ベーリンガー・マンハイム社製) を用いてDI G標識した。

R. sphaeroidesのDXS遺伝子全長を取得するため、KY4113株のゲノムライブラリーを作成した。KY4113株をLB培地で一晩培養し、染色体DNAを抽出した。制限酵素Sau3AIで部分消化してショ糖密度勾配超遠心法により4~6kbのDNA断片を精製した。該DNA断片とBamHI消化したベクターPUC19をLigation Pack(ニッポンジーン社製)を用いて連結し、大腸菌DH5 $\alpha$ に形質転換した。形質転換体をアンピシリン100 $\mu$ g/mlを含むLBプレートに塗布し、約10000個のコロニーを得た。

検出された。各々をシークエンスしたところ、それぞれのDNA断片から他生物種の既知DXS遺伝子と相同性の高いORFが見出された。配列番号26に示すアミノ酸配列をDXS1、配列番号27に示すアミノ酸配列をDXS2と命名した。

- (2) 大腸菌DXS遺伝子欠損株を用いた相補性確認
- ① 大腸菌DXS遺伝子欠損株の取得

E. <u>coli</u> W3110株 (ATCC14948) を、LB液体培地に植菌し、対数増殖期まで培養した。培養後、得られた培養液より遠心分離により菌体を取得した。

該菌体を、0.05Mトリスーマレイン酸緩衝液(pH6.0)で洗浄後、菌体濃度が109細胞/mlになるように同緩衝液に懸濁した。

該懸濁液にNTGを終濃度が600mg/1になるように加え、室温で20分間保持して変異処理を行った。

得られた変異処理菌体を1-デオキシキシルロース0.1%を含むM9最少寒 天培地〔モレキュラー・クローニング 第二版〕プレートに塗布して培養した。 1-デオキシキシルロースは、J. C. S. Perkin Trans <u>1</u>, 2131-2137 (1982)に 記載の方法に準じて化学合成した。

1-デオキシキシルロース0.1%を含むM9最少寒天培地上で生育してきたコロニーを、M9最少寒天培地と1-デオキシキシルロースを0.1%含むM9最少寒天培地にレプリカし、1-デオキシキシルロースを0.1%含むM9最少寒天培地では生育できるが、M9最少寒天培地では生育できない、1-デオキシキシルロース要求性を示す株を目的の変異株として選択した。

該方法で選択され、取得された変異株をME1株と命名した。

該ME1株にpDXS-1を導入したところ、1ーデオキシキシルロース要求性を相補したことから、ME1株はDXS遺伝子が欠損した株であると判断した。

(3) DXS1およびDXS2の相補性試験

KY4113株由来の、配列番号27からなるDXS1をコードするDNA断片、および配列番号29からなるDXS2をコードするDNA断片を各々ベクターpUC19の1acプロモーター下流に連結したプラスミドを構築した。

これら構築したプラスミドをそれぞれME1株に導入したところ、DXS1およびDXS2いずれもME1株の1-デオキシキシルロース要求性を相補した。

以上のことから、 $\underline{R}$ .  $\underline{sphaeroides}$ はピルビン酸とグリセルアルデヒド 3- リン酸から 1-デオキシーD-キシルロース 5- リン酸を生成する反応を触媒する活性を有する DXS1 および DXS2 の DXS 遺伝子を 2 つ持つことが判明した。

(4) R. sphaeroides由来メチルエリスリトール要求性相補遺伝子の取得

実施例1(2)①で得られた大腸菌メチルエリスリトール要求性変異株ME?株を、メチルエリスリトール0.1%含むLB液体培地に植菌して対数増殖期まで培養した後、遠心分離して菌体を回収した。

該菌体を10%グリセロールを含む1mM HEPES水溶液で2回洗浄して 培地成分を可能な限り除去した。

該洗浄菌体に、実施例 6 (1) で作成したR. sphaeroides KY4113株のゲノムライブラリーから抽出したプラスミドを、常法に従い、エレクトロポレーションにより導入した。

導入後、アンピシリン 100 μg / 1を含む LB 寒天培地に塗布し、37℃で一晩培養した。

生育してきたコロニーを釣菌し、LB液体培地に植菌して培養し、該培養菌体よりプラスミドを抽出した。

抽出したプラスミドをME7株に再導入したところ、メチルエリスリトールを含まない培地でも生育したことから、抽出したプラスミドにR. sphaeroides由来のメチルエリスリトール要求性を相補するDNA断片が含まれていることを確認した。

本DNA断片の塩基配列を決定した結果、配列番号31からなる、大腸菌yaeMと相同性の高いアミノ酸配列をコードするDNA配列が見出された。

(実施例7) 組換え光合成細菌によるユビキノンー10(CoQ10)の生産

実施例6で取得した配列番号27からなるDNA断片DXS1および配列番号29からなるDNA断片DXS2の上流に、KY4113株由来のglnBプロモーターを

連結し、広宿主域ベクターpEG400に挿入して作成したプラスミドをpRSDX-1およびpRSDX-2と命名した。また、yaeMとDXS1をタンデムに連結し、glnBプロモーター下流に連結したプラスミドを構築し、pRSYMDX1と命名した。これらプラスミドを、エレクトロボレーション(Bio-Rad社製)によりR. sphaeroides KY411 3株に導入した。

導入後、100μg/ml濃度のスペクチノマイシンを含むLB寒天培地に塗布し、30℃で3日間培養した。

生育してきたコロニーを100μg/ml濃度のスペクチノマイシンを含むL B培地に植菌して一晩培養後、培養菌体を遠心分離により回収した。

得られた菌体よりプラスミド抽出(Qiagen社製)し、各々導入したプラスミドを保持していることを確認した。このようにして得られた形質転換体をKY4113/pRSDX-1、KY4113/pRSDX-2、KY4113/pRSYMDX1およびKY4113/pEG400と命名した。

種培地〔グルコース 2%、ペプトン 1%、酵母エキス 1%、NaCl 0. 5% (pH7. 2、NaOHで調整)〕を5ml入れた試験管に各形質転換体を 一白金耳植菌し、30℃で24時間培養した。

得られた培養液 0.5m1を、ユビキノンー10生産培地(廃糖蜜 4%、グルコース 2.7%、コーンスチープリカー 4%、硫酸アンモニウム 0.8%、リン酸 1 カリウム 0.05%、リン酸 2 カリウム 0.05%、硫酸マグネシウム・7 水和物 0.025%、硫酸第一鉄・7 水和物 3mg/1、チアミン 8mg/1、ニコチン酸 8mg/1、トレースエレメント 1m1/1を含む培地をpH9に調整後、炭酸カルシウム 1%を添加してオートクレーブ滅菌したもの)を 5m1 入れた試験管に添加し、30で5日間振盪培養した。

培養終了後実施例2(1)のCoQ8の定量法と同様の方法により、形質転換体によるCoQ10の生産量を算定した。結果を表8に示す。

(本頁以下余白)

表 8

	生育量[0D660]	CoQ10蓄積量[mg/1]		
KY4113/pEG400	23. 7	65. 2		
KY4113/pRSDX-1	23	81		
KY4113/pRSDX-2	24. 4	81.9		
KY4113/pRSYMDX1	25. 8	117.9		

CoQlO生成量は、コントロール株KY4113/pEG400と比較しKY4113/pRSDX-1、KY4113/pRSDX-2およびKY4113/pRSYMDX1では有意に高かった。

(実施例8) yaeM遺伝子がコードする酵素の活性測定

## (1) yaeM遺伝子の高発現化

y a e M遺伝子を十分発現させるような組換え体プラスミドを P C R 法 (Scie nce, 230, 1350 (1985)) を用いて下記方法により構築した。

配列番号24に示した配列を有するセンスプライマーおよび配列番号25に示した配列を有するアンチセンスプライマーをDNA合成機を用いて合成した。

該センスプライマーおよびアンチセンスプライマーの 5 未端にはそれぞれ  $\underline{B}$  a  $\underline{m}$  H I の制限酵素サイトを付加させた。

染色体DNAを鋳型として、これらプライマーおよび<u>Taq</u> DNA polymerase (ベーリンガー社製)を用い、DNA Thermal Cycler (パーキンエルマージャパン 社製)でPCRを行うことによりyaeM遺伝子を増幅した。

PCRは、94℃で30秒間、55℃で30秒間、72℃で2分間からなる反応工程を1サイクルと30サイクル行った後、72℃で7分間反応させる条件で行った。

増幅されたDNA断片およびpUC118(宝酒造社製)を制限酵素<u>Bam</u>HIで消化後、各々のDNA断片をアガロースゲル電気泳動によって精製した。

これら精製された両断片を混合した後工タノール沈殿を行い、得られたDNA 沈殿物を $5\mu$ lの蒸留水に溶解し、ライゲーション反応を行うことにより組換え 体DNAを取得した。

該組換え体DNAがyaeM遺伝子であることをDNA配列を決定することに

よって確認した。

該組換え体からプラスミドを抽出し、制限酵素制限酵素<u>Bam</u>HIで消化後、アガロースゲル電気泳動を行い<u>Bam</u>HI処理yaeM遺伝子含有DNA断片を取得した。

p QE30 (QIAGEN社製) を制限酵素 <u>B a m</u> H I で消化後、アガロースゲル電気泳動を行い<u>B a m</u> H I 処理pQE30断片を取得した。

上記で取得されたBamHI処理yaeM遺伝子含有DNA断片をBamHI消化pQE30断片と混合した後、エタノール沈殿を行い、得られたDNA沈殿物を $5\mu 1$ の蒸留水に溶解し、ライゲーション反応を行うことにより組換え体DNAを取得した。

該組換え体DNAを用い、 $\underline{E}$ . Coli JM109株を常法に従って形質転換後、該形質転換体をアンピシリン  $100\mu$  g / m 1 を含む L B寒天培地に塗布し、37 で一晩培養した。

上記と同様の方法で、該大腸菌よりプラスミドを単離した。

上記同様、該方法により単離したプラスミドを各種制限酵素で切断して構造を 調べ、塩基配列を決定することにより、目的のDNA断片が挿入されているプラ スミドであることを確認した。このプラスミドをpQEDXRと命名した。

- (2) yae M遺伝子産物の活性測定
- ① yaeM遺伝子産物の精製
- (1) で作成したpQEDXRを常法によりpREP4を有する $\underline{E}$ .  $\underline{coli}$  M15株(QIAGEN社製)に導入し、アンピシリン200 $\mu$ g/ml、カナマイシン25 $\mu$ g/mlに耐性を示すM15/pREP4+pQEDXR株を得た。

M15/pREP4+pQEDXR株をアンピシリン200 $\mu$ g/ml、カナマイシン25 $\mu$ g/mlを含むLB液体培地100ml中、37℃で培養し、660nmの濁度が0.8に達した時点でイソプロピルチオガラクトシドを終濃度0.2mMになるように添加した。さらに37℃で5時間培養した後、遠心分離(3000rpm、10分間)によって培養上清を除いた。この菌体を100mMトリス塩酸緩衝液(pH8.0)6mlに懸濁し、超音波破砕機(SONIFIER, BRANSON社製)を用いて

氷冷しつつ破砕した。得られた菌体破砕液を遠心分離( $10,000 \, rpm$ 、20分間、4  $\mathbb{C}$ )にかけ、上清を回収した。この細胞抽出液速心上清をNi-NTA V ンカラム(QIAGEN社製)に通し、20m1 の洗浄緩衝液 [100mM トリス塩酸 (pH8.0)、50mM イミダゾール、0.5% Tween 20] で洗浄した。ついで溶出緩衝液 [100mM トリス塩酸 (pH8.0)、200mM イミダゾール) 10m1 を通塔し、溶出液を1m1 づつ分画した。

各分画について蛋白量を測定 (BioRad社の蛋白量定量キット使用)し、 蛋白質を含む画分を精製蛋白画分とした。

# ② 基質1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸の調製

反応基質である  $1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸は以下のようにして調製した。 <math>1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸の検出は、HPLC(カラム:Senshu pak NH2-1251-N(4.6 x 250mm、Senshu社製)、移動層:<math>100mMKH_2$ PO $_4$ (pH3.5)] によって 195nmの吸光度を測定する方法で行った。

大腸菌のdxs遺伝子を高発現するプラスミドpQDXS-1を上記と同様に<u>E.coli</u> M15/pREP4株に導入し、M15/pREP4+pQDXS-1株を得た。

該株を実施例8(2)①と同様に培養し、Ni-NTAレジンカラムを用いてdxs酵素蛋白質を精製した。

該精製 d x s 蛋白質を 2 0 m l の反応液 [100 m M トリス塩酸 (p H 7.5)、 10 m M ピルビン酸ナトリウム、 3 0 m M D L ーグリセルアルデヒドー3 ーリン酸、 1.5 m M チアミンピロリン酸、 10 m M M g C l<sub>2</sub>、 1 m M D L ージチオスレイトール] に加え 3 7 ℃で保温した。

1 2時間反応した後、反応液を水で300m1に希釈し、活性炭カラム(2.2 x 8 c m)を通した後、Dowex 1-X8(C1-型、3.5 x 2 5 c m)に通塔し、1%食塩水で溶出した。溶出画分を濃縮後、Sephadex G-10(1.8 x 1 0 0 c m)に通塔し、水で溶出した。1-デオキシーD-キシルロース5-リン酸含有画分を凍結乾燥し、約50mgの白色粉末を得た。

該粉末が1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸であることをNMR分析(A-500、日本電子社製)で確認した。

#### ③ yaeM遺伝子産物の酵素活性測定

100mM トリス塩酸 (pH7.5)、1mM MmC12、0.3mM N ADPHと実施例8 (2) ①で得たyaeM遺伝子産物を含む反応液1mlに、上記のように合成した1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸0.3mM (終濃度)を加え、37℃でインキュベートした。インキュベート中のNADP Hの増減を340nMの吸光を分光光度計(UV-160、島津社製)で測定する方法で追跡したところ、経時的にNADPHが減少することが分かった。

上記反応産物の構造を確認するため、以下のようにスケールを大きくして反応を行い、産物を単離した。1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸の濃度を0.15mMとした以外は上記と同じ組成の反応液200mlを、同様に37℃で30分間インキュベートした後、その全量を活性炭カラムに通し、通過液を水で1Lに希釈した後、Dowex 1-X8 (C1-型、3.5 x 20 c m) カラムに通塔した。

1%食塩水400mlで溶出し、Sephadex G-10(1.8x100cm)に通塔し、水で溶出した。溶出画分を凍結乾燥することで、反応産物を単離した。

HR-FABMS解析から単離された反応産物の分子式は $C_5H_{12}O_7P$  [m/z 215.0276 (M-H) 、 $\Delta$ -4.5 mmu] と推定された。  $^1$ Hおよび  $^{13}C$  NMR解析から、以下のケミカルシフトが得られた。

<sup>1</sup>H NMR(D<sub>2</sub>0, 500 MHz):  $\delta$  4.03(ddd, J=11.5, 6.5, 2.5 Hz, 1H), 3.84(ddd, J=11.5, 8.0, 6.5 Hz, 1H), 3.78(dd, J=80, 2.5 Hz, 1H), 3.60(d, J=12.0 Hz, 1H), 3.50(d, J=12.0 Hz, 1H), 1.15(s, <sup>3</sup>H); <sup>13</sup>C NMR(D<sub>2</sub>0, 125 MHz):  $\delta$  75.1(C-2), 74.8(C-3), 67.4(C-1), 65.9(C-4), 19.4(2-Me)

この反応産物をアルカリ性ホスファターゼ(宝酒造社製)で処理して得られる化合物を $^{1}$ Hおよび $^{13}$ C NMR解析して得られるケミカルシフトは、Tetrahedron Letter, 38, 6184 (1997)に記載の方法で合成した 2-C-メチルーD-エリスリトールのNMR解析で得られるケミカルシフトと完全に一致した。

さらに前者の旋光度は  $[\alpha]_0^{21}$ =+6.0 (c=0.050,  $H_2O$ ) で、報告されている (Tetrahedron Letter, 38, 6184 (1997)) 2-C-メチルーD-エ

リスリトールの旋光度  $[\alpha]_1^{25}$ =+7.0 (c=0.13,  $H_2O$ ) と一致した。

これらの結果から、yaeM遺伝子産物の反応産物は2-C-メチル-D-エリスリトール4-リン酸であることが明らかになった。即ち、yaeM遺伝子産物はNADPHの消費を伴いながら1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸から2-C-メチル-D-エリスリトール4-リン酸を生じる活性を有することが判明した。この触媒活性に基づき、本酵素を1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸レダクトイソメラーゼと命名した。

 ④ 1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸レダクトイソメラーゼの性質 実施例8(2)③に記した1m1反応系を用いて、1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸レダクトイソメラーゼの酵素学的性質を調べた。なお1uとは 1分間に1mmo1のNADPHを酸化する活性と定義する。

NADPHをNADHに置換した場合、活性は1/100以下に低下した。

1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸の代りに1ーデオキシーDーキシルロースを用いると全く反応は起らなかった。

SDS-PAGE解析から、本酵素は42kDaポリペプチドから構成されていることが分かった。

反応系への金属添加効果を第9表に示した。

(本頁以下余白)

表 9

1-デオキシ-D-キシルロース 5-リン酸レダクトイソメラーゼ
活性に及ぼす各種金属イオンの影響

添加物	比活性 (units/mg protein)
なし	0. 3
EDTA	N. D.
MnCl <sub>2</sub>	11.8
CoCl <sub>2</sub>	6. 0
$MgCl_2$	4. 0
CaCl <sub>2</sub>	0.2
Niso,	0. 2
ZnS0 <sub>4</sub>	0.3
CuSO <sub>4</sub>	N. D.
FeSO <sub>4</sub>	N. D.

各種金属イオンおよび EDTA は 1mM になるように添加した。 N. D. は活性が検出できなかったことを示す。

 $MnC1_2$ 存在下での1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸、NADP Hへの<math>Kmは、それぞれ $249\mu M$ 、 $7.4\mu M$ だった。

反応温度の影響を図1に、反応pHの影響を図2に示した。

(実施例9) yae M欠損変異株の作成と性質

## (1) yaeM欠損変異株の作成

1-デオキシーD-キシルロース5-リン酸レダクトイソメラーゼが細胞の生育に必須か否かを調べるため、以下のようにしてその欠損変異株を作成した。

yaeM遺伝子中に挿入するためのカナマイシン耐性遺伝子カセットを以下のようにして作成した。

実施例 I (2) ②で得たプラスミドPMEW41 を制限酵素 Bal I で消化後アガロースゲル電気泳動し、Bai I I 処理 DNA 断片を取得した。

Tn5を制限酵素<u>Hind</u> I I Iと<u>Sam</u> Iで消化した後、DNA blunting kit

(宝酒造社製)を用いて断片の末端を平滑化した。

得られた平滑化DNA断片を先に作成したBaiI I 処理pMEW41DNA 断片と混合した後、エタノール沈殿を行い、得られたDNA沈殿物を $5\mu1$ の蒸留水に溶解し、ライゲーション反応を行うことにより組換え体DNAを取得した。

該組換え体DNAを用い、 $\underline{E}$ .  $\underline{coli}$  JM109株 (宝酒造より購入)を常法に従って形質転換後、該形質転換体をアンピシリン 1 0 0  $\mu$  g / m 1 とカナマイシン 1 5  $\mu$  g / m 1 を含む L B寒天培地に塗布し、 3 7  $\mathbb C$  で一晩培養した。

生育してきたアンピシリン耐性の形質転換体のコロニー数個について、アンピシリン $100\mu$ g/mlとカナマイシン $15\mu$ g/mlを含むLB液体培地10mlで37C16時間振盪培養した。

得られた培養液を遠心分離することにより菌体を取得した。

該菌体より常法に従ってプラスミドを単離した。

該方法により単離したプラスミドを各種制限酵素で切断して構造を調べ、目的のDNA断片が挿入されているプラスミドであることを確認した。このプラスミドをpMEW41Kmと名づけた。

pMEW41Kmを用いて、相同組換えによる染色体上のyaeM遺伝子の破壊を行った。 組換えの模式図を図3に示した。

pMEW41kmを制限酵素HindIIIとSacIで消化し、アガロースゲル電気 泳動を行い直鎖状の断片を精製した。この断片を用いて常法に従って、大腸菌FS 1576株を形質転換した。FS1576株は国立遺伝学研究所よりME9019株の名で入手可能である。該形質転換体をカナマイシン $15\mu g/m1$ と2-C-メチル-D-Tエリスリトール1g/1を含むLB寒天培地に塗布し、37でで一晩培養した。

生育してきたカナマイシン耐性コロニー数個について、カナマイシン $15\mu$ g / m 1 と 2 - C - メチル - D - エリスリトール 1 g / 1 を含む L B 液体培地 1 0 m 1 で 3 7  $\mathbb{C}$  1 6 時間振盪培養した。

得られた培養液を速心分離することにより菌体を取得した。

該菌体より常法に従って染色体DNAを単離した。

染色体DNAを制限酵素 Sma I または Pst I で消化した。またFS1576株の

染色体についても同様に処理した。常法に従って、これら制限酵素処理DNAをアガロースゲル電気泳動後、カナマイシン耐性遺伝子およびyaeM遺伝子をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析に供した。その結果、カナマイシン耐性コロニーの染色体は図3に示した構造をとっており、目的どおりyaeM遺伝子がカナマイシン耐性遺伝子で分断破壊されていることが確かめられた。

#### (2) yaeM欠損変異株の性質

上記の手順で作成されたyaeM欠損株およびその親株であるFS1576株 を、LB寒天培地および2-С-メチル-D-エリスリトール1g/1を含むL B寒天培地に塗布し、37℃で培養した。2日後の生育度合いを第10表に示し た。

表 1 0 大腸菌の生育に対する yaeM 遺伝子の欠損の影響

<b>菌株</b>	各培地上での菌の生育*1					
	LB	L B + M E * 2				
FS1576	+	+				
yaeM 欠損株		+				

\*1:生育度合い +;良好に生育、-;生育せず

\*2:MEは2-C-メチル-D-エリスリトール 1g/1 添加を表す。

yaeM欠損変異株は2-C-メチル-D-エリスリトールを添加しない培地では生育できないため、2-C-メチル-D-エリスリトール非存在下では本遺伝子が細胞の生育に必須であることが明白となった。

(実施例10) 1-デオキシーD-キシルロース5-リン酸レダクトイソメラーゼ阻害剤が菌の生育に及ぼす効果

1 ーデオキシーDーキシルロース 5 ーリン酸レダクトイソメラーゼ反応の産物である 2 ー C ーメチルーDーエリスリトール 4 ーリン酸やこの酵素反応で想定される反応中間体とフォスミドマイシンは構造的に似ているため、フォスミドマイシンが該酵素を阻害する可能性があるとの推定の基に以下の実験をおこなった。

実施例8に示した1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸レダクトイソメラーゼ活性測定系にフォスミドマイシンを添加し、酵素活性への影響を調べた。

フォスミドマイシンは [Chem. Pharm. Bull., <u>30</u>, 111-118 (1982)] に記載の 方法に従って合成した。

実施例8(2)③に示した反応系を0.2mlにスケールダウンした系(各濃度は同じ)に各種濃度のフォスミドマイシンを添加し、37℃でインキュベートし、NADPHの増減をベンチマークマイクロプレートリーダー(バイオラド社製)を用いて測定した。

図4に示したように、フォスミドマイシンは1-デオキシーD-キシルロース 5-リン酸レダクトイソメラーゼを阻害することが判った。

大腸菌W3110株をLB寒天培地、フォスミドマイシンを3. 13mg/1含む LB寒天培地およびフォスミドマイシン3. 13mg/1と2-C-メチルーD -エリスリトール0. 25g/1を含むLB寒天培地にそれぞれ塗布し、37 で培養した。

培養2日後において、LB寒天培地、フォスミドマイシンおよび2-C-メチルーD-エリスリトール0.25g/lを含むLB寒天培地上の2種類の培地では菌は生育することができたが、フォスミドマイシンだけを添加したLB寒天培地では菌は生育することができなかった。

これらの結果から、フォスミドマイシンが1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸レダクトイソメラーゼを阻害することによって菌の生育を阻害することが明白となった。 以上のことから、yaeM(1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸レダクトイソメラーゼ)の活性を阻害する物質は有効な抗菌剤あるいは除草剤となり得る。

本明細書中で引用した全ての文献は、そのまま参考として本明細書中にとり入れるものとする。

#### 産業上の利用の可能性

本発明によれば、心疾患、骨粗鬆症、止血、がん予防、免疫賦活等を目的とした医薬品、健康食品および貝類付着防止塗料等に有用なイソプレノイド化合物の生合成に関与するDNAを1つ以上含むDNAをベクターに組み込み、得られた租換え体DNAを原核生物由来の宿主細胞に導入し、得られた形質転換体を培地に培養し、培養物中にイソプレノイド化合物を生成蓄積させ、該培養物からイソプレノイド化合物を採取することを特徴とする、イソプレノイド化合物の製造する、イソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有る蛋白質をコードするDNAを1つ以上含むDNAをベクターに組み込み、得られた経質をプロードするDNAを1つ以上含むDNAを培地に培養し、培養物中に該蛋白質を生成蓄積させ、該培養物から該蛋白質を採取することを特徴とする、該蛋白質の製造方法、および該蛋白質、ならびに1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生じる反応を触媒する活性を有する新規な酵素蛋白質および該酵素を阻害する物質を探索することによる、抗菌およびまたは除草活性を有する化合物の探索方法を提供するごとができる。

配列表フリーテキスト

配列番号12:合成DNA

配列番号13:合成DNA

配列番号14:合成DNA

配列番号15:合成DNA

配列番号16:合成DNA

配列番号17:合成DNA

配列番号18:合成DNA

配列番号19:合成DNA

配列番号20:合成DNA

配列番号21:合成DNA

配列番号22:合成DNA

配列番号23:合成DNA

配列番号24:合成DNA

配列番号25:合成DNA

配列番号32:合成DNA

配列番号33:合成DNA

配列番号34:合成DNA

#### 請求の範囲

1. 以下の(a)、(b)、(c)、(d)、(e)および(f)から選ばれる DNAを1つ以上含むDNAをベクターに組み込み、得られた組換え体DNAを 原核生物由来の宿主細胞に導入し、得られた形質転換体を培地に培養し、培養物中にイソプレノイド化合物を生成蓄積させ、該培養物からイソプレノイド化合物を採取することを特徴とする、イソプレノイド化合物の製造方法。

- (a) ピルビン酸とグリセルアルデヒド3-リン酸から1-デオキシーD-キシルロース5-リン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNA
  - (b) ファルネシルピロリン酸合成酵素をコードする DNA
- (c)配列番号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつイソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質をコードするDNA
- (d)配列番号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつイソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質をコードするDNA
- (e) 1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生じる反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNA
- (f)(a)、(b)、(c)、(d)および(e)から選ばれるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ選ばれたDNAにコードされた蛋白質が有する活性と実質的に同一の活性を有している蛋白質をコードするDNA
- 2. ピルビン酸とグリセルアルデヒド3-リン酸から1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするD

NAが、配列番号1、26および28いずれかに記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつピルビン酸とグリセルアルデヒド3ーリン酸から1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNAである、請求項1記載の製造方法

- 3. DNAが、配列番号6、27および29いずれかに記載の塩基配列を有する DNAである、請求項1または2記載の製造方法。
- 4. ファルネシルピロリン酸合成酵素をコードするDNAが、配列番号2記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつファルネシルピロリン酸合成酵素をコードするDNAである、請求項1記載の製造方法。
- 5. DNAが、配列番号7記載の塩基配列を有するDNAである、請求項1または4記載の製造方法。
- 6. 1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生じる反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNAが、配列番号5または30に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質をコードするDNAである、請求項1記載の製造方法。
- 7. DNAが、配列番号10または31に記載の塩基配列を有するDNAである、 請求項1または6記載の製造方法。
- 8. DNAが、配列番号8または9記載の塩基配列から選ばれる塩基配列を有するDNAである、請求項1記載の製造方法。
- 9. イソプレノイド化合物が、ユビキノン、ビタミンK₂およびカロテノイドか

ら選ばれるイソプレノイド化合物である、請求項1記載の製造方法。

- 10. 以下の(a)、(b) および(c) から選ばれるイソプレノイド化合物の 生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質。
- (a)配列番号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有する アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加され たアミノ酸配列からなる蛋白質
- (b) 配列番号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなる蛋白質
- (c)配列番号5記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなる蛋白質
- 11. 請求項10記載の蛋白質をコードするDNAをベクターに組み込み、得られた組換え体DNAを宿主細胞に導入し、得られた形質転換体を培地に培養し、培養物中に該蛋白質を生成蓄積させ、該培養物から該蛋白質を採取することを特徴とする、イソプレノイド化合物の生合成効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質の製造方法。
- 12. 形質転換体が、Escherichia属に属する微生物、Rhodobacter属に属する微生物またはErwinia属に属する微生物である、請求項1または11記載の製造方法。
- 13.以下の(a)~(g)いずれかに記載の、イソプレノイド化合物の生合成 効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質をコードするDNA。
- (a) 配列番号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA
- (b) 配列番号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA
- (c)配列番号5記載のアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA
- (d)配列番号8記載の塩基配列を有するDNA
- (e)配列番号9記載の塩基配列を有するDNA
- (f)配列番号10記載の塩基配列を有するDNA

(g) (a) ~ (f) いずれかに記載のDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA

- 14. ピルビン酸とグリセルアルデヒド3リン酸より1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生合成した後、2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸の生合成を経由しイソベンテニルピロリン酸を生合成するための非メバロン酸経路上に存在する酵素から選ばれる酵素の有する活性を有する物質の探索方法。15. ピルビン酸とグリセルアルデヒド3リン酸より1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生合成した後、2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸の生合成を経由しイソベンテニルピロリン酸を生合成するための非メバロン酸経路上に存在する酵素から選ばれる酵素の有する活性を有する物質の探索方法。16. 蛋白質が、以下の(a)または(b)の蛋白質であることを特徴とする、請求項14または15記載の探索方法。
- (a) ピルビン酸とグリセルアルデヒド3-リン酸から1-デオキシ-D-キシルロース5-リン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質
- (b) 1 デオキシ-D-キシルロース5-リン酸から2-C-メチル-D-エリスリトール4-リン酸を生じる反応を触媒する活性を有する蛋白質
- 17. ピルビン酸とグリセルアルデヒド3ーリン酸から1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生成する反応を触媒する蛋白質が、配列番号1記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有するアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつピルビン酸とグリセルアルデヒド3ーリン酸から1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質である、請求項16記載の探索方法。
- 18.1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2-C-メチルーD-エリスリトール4ーリン酸を生じる反応を触媒する活性を有する蛋白質が、配列番号5記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、または該蛋白質の有するアミノ酸配列

において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ1ーデオキシーDーキシルロース5ーリン酸から2ーCーメチルーDーエリスリトール4ーリン酸を生成する反応を触媒する活性を有する蛋白質である、請求項16記載の探索方法。

- 19. 請求項14記載の探索方法により取得される抗菌活性を有する物質。
- 20. 請求項15記載の探索方法により取得される除草活性を有する物質。
- 21. 請求項19記載の物質を含む抗菌剤。
- 22. 請求項20記載の物質を含む除草剤。

図 1

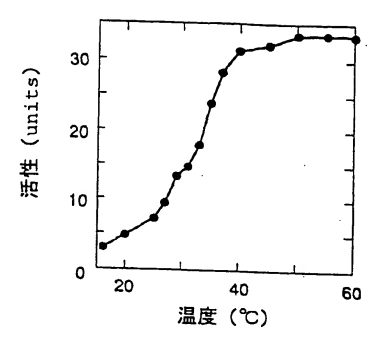
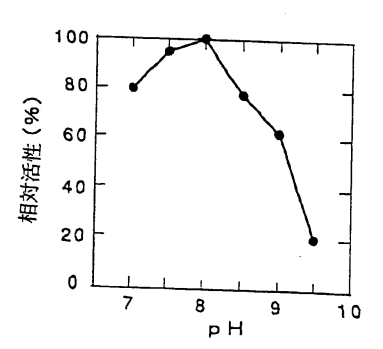
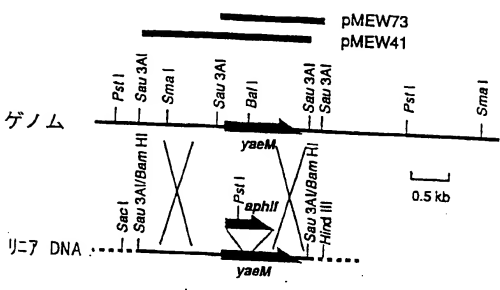


図 2



# 図 3



相同的組換え

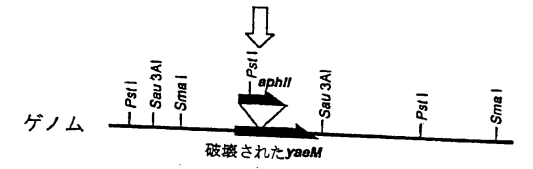
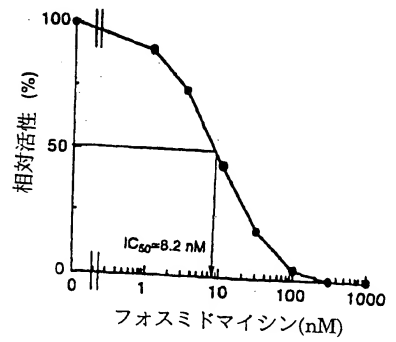


図 4



2/2

### SEQUENCE LISTING

<110> KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.

<120> A METHOD OF PRODUCING AN ISOPRENOID COMPOUND BY USING MICROORGANIS
M AND A METHOD OF SCREENING A COMPOUND HAVING ANTIBIOTIC OR WEED KILLER
ACTIVITY

<130> PH-635-PCT

<140>

<141>

<150> JP98/103101

<151> 1998-04-14

<150> JP98/221910

<151> 1998-08-05

<150> JP99/035739

<151> 1999-02-15

<160> 34

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 620

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 1

Met Ser Phe Asp Ile Ala Lys Tyr Pro Thr Leu Ala Leu Val Asp Ser

1				5					10					15	
Thr	Gln	Glu	Leu 20	Arg	Leu	Leu	Pro	Lys 25	Glu	Ser	Leu	Pro	Lys 30	Leu	Cys
Asp	Glu	Leu 35		Arg	Tyr	Leu	Leu 40	Asp	Ser	Val	Ser	Arg 45	Ser	Ser	Gly
His	Phe	Ala	Ser	Gly	Leu	Gly 55	Thr	Val	Glu	Leu	Thr	Val	Ala	Leu	His
Tyr 65	Val	Tyr	Asn	Thr	Pro 70	Phe	Asp	Gln	Leu	Ile 75	Trp	Asp	Val	Gly	His
Gln	Ala	Tyr	Pro	His 85	Lys	lle	Leu	Thr	Gly 90	Arg	Arg	Asp	Lys	Ile 95	
Thr	lle	Arg	Gln 100	Lys	Gly	Gly	Leu	His	Pro	Phe	Pro	Trp	Arg 110	Gly	Glu
Ser	Glu	Tyr 115	Asp	Val	Leu	Ser	Val 120	Gly	His	Ser	Ser	Thr 125	Ser	Ile	Ser
Ala	Gly 130	lle	Gly	lle	Ala	Val	Ala	Ala	Glu	Lys	Glu 140	Gly	Lys	Asn	Arg
Arg 145	Thr	Val	Cys	Val	lle 150	Gly	Asp	Gly	Ala	Ile 155	Thr	Ala	Gly	Met	Ala 160
Phe	Glu	Ala	Met	Asn 165	His	Ala	Gly	Asp	I le 170	Arg	Pro	Asp	Met	Leu 175	Val
Ile	Leu	Asn	Asp	Asn	Glu	Met	Ser	Ile	Ser	Glu	Asn	Val	Gly	Ala	Leu

	180					185						190		
Asn	Asn	His	Leu	Ala	Gln	Leu	Leu	Ser	Glv	Lvs	Len	Tvr	Ser	

- 195 200 205
- Arg Glu Gly Gly Lys Lys Val Phe Ser Gly Val Pro Pro Ile Lys Glu 210 215 220
- Leu Leu Lys Arg Thr Glu Glu His Ile Lys Gly Met Val Val Pro Gly 225 230 235 240
- Thr Leu Phe Glu Glu Leu Gly Phe Asn Tyr Ile Gly Pro Val Asp Gly 245 250 255
- His Asp Val Leu Gly Leu Ile Thr Thr Leu Lys Asn Met Arg Asp Leu 260 265 270
- Lys Gly Pro Gln Phe Leu His Ile Met Thr Lys Lys Gly Arg Gly Tyr
  275 280 285
- Glu Pro Ala Glu Lys Asp Pro Ile Thr Phe His Ala Val Pro Lys Phe 290 295 300
- Asp Pro Ser Ser Gly Cys Leu Pro Lys Ser Ser Gly Gly Leu Pro Ser 305 310 315 320
- Tyr Ser Lys Ile Phe Gly Asp Trp Leu Cys Glu Thr Ala Ala Lys Asp 325 330 335
- Asn Lys Leu Met Ala Ile Thr Pro Ala Met Arg Glu Gly Ser Gly Met 340 345 350
- Val Glu Phe Ser Arg Lys Phe Pro Asp Arg Tyr Phe Asp Val Ala Ile 3/75

355 360 365

Ala Glu Gln His Ala Val Thr Phe Ala Ala Gly Leu Ala Ile Gly Gly 370 375 380

Tyr Lys Pro Ile Val Ala Ile Tyr Ser Thr Phe Leu Gin Arg Ala Tyr 385 390 395 400

Asp Gln Val Leu His Asp Val Ala Ile Gln Lys Leu Pro Val Leu Phe
405 410 415

Ala Ile Asp Arg Ala Gly Ile Val Gly Ala Asp Gly Gln Thr His Gln
420 425 430

Gly Ala Phe Asp Leu Ser Tyr Leu Arg Cys Ile Pro Glu Met Val Ile
435 440 445 .

Met Thr Pro Ser Asp Glu Asn Glu Cys Arg Gln Met Leu Tyr Thr Gly
450 455 460

Tyr His Tyr Asn Asp Gly Pro Ser Ala Val Arg Tyr Pro Arg Gly Asn 465 470 475 480

Ala Val Gly Val Glu Leu Thr Pro Leu Glu Lys Leu Pro Ile Gly Lys
485
490
495

Gly lle Val Lys Arg Gly Glu Lys Leu Ala lle Leu Asn Phe Gly
500 505 510

Thr Leu Met Pro Glu Ala Ala Lys Val Ala Glu Ser Leu Asn Ala Thr
515 520 525

Leu Val Asp Met Arg Phe Val Lys Pro Leu Asp Glu Ala Leu lle Leu

4/75

530 535 540

Ile Met Gly Gly Ala Gly Ser Gly Val Asn Glu Val Leu Met Ala His
565 570 575

Arg Lys Pro Val Pro Val Leu Asn Ile Gly Leu Pro Asp Phe Phe Ile 580 585 590

Pro Gln Gly Thr Gln Glu Glu Met Arg Ala Glu Leu Gly Leu Asp Ala 595 600 605

Ala Gly Met Glu Ala Lys Ile Lys Ala Trp Leu Ala 610 615 620

<210> 2

<211> 299

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 2

Met Asp Phe Pro Gln Gln Leu Glu Ala Cys Val Lys Gln Ala Asn Gln l 5 10 15

Ala Leu Ser Arg Phe Ile Ala Pro Leu Pro Phe Gln Asn Thr Pro Val 20 25 30

Val Glu Thr Met Gln Tyr Gly Ala Leu Leu Gly Gly Lys Arg Leu Arg
35 40 45

Pro	Phe 50	Leu	Val	Tyr	Ala	Thr 55	Gly	His	Met	Phe	Gly 60	Val	Ser	Thr	Asn
Thr 65	Leu	Asp	Ala	Pro	Ala 70	Ala	Ala	Val	Glu	Cys 75	lle	His	Ala	Tyr	Ser 80
Leu	lle	His	Asp	Asp 85	Leu	Pro	Ala	Met	Asp 90	Asp	Asp	Asp	Leu	Arg 95	Arg
Gly	Leu	Pro	Thr 100	Cys	His	Val	Lys	Phe	Gly	Glu	Ala	Asn	Ala 110	Ile	Leu
Ala	Gly	Λsp 115	Ala	Leu	Gln	Thr	Leu 120	Ala	Phe	Ser	Ile	Leu 125	Ser	Asp	Ala
Asp	Met 130	Pro	Glu	Val	Ser	Asp 135	Arg	Asp	Arg	Ile	Ser 140	Met	Ile	Ser	.Glu
Leu 145	Ala	Ser	Ala	Ser	Gly 150	Ile	Ala	Gly	Met	Cys 155	Gly	Gly	Gln	Ala	Leu 160
Asp	Leu	Asp	Ala	Glu 165	Gly	Lys	His	Val	Pro 170	Leu	Asp	Ala	Leu	Glu 175	Arg
He	His	Arg	His 180	Lys	Thr	Gly	Ala	Leu 185	Ile	Arg	Ala	Ala	Val	Arg	Leu
Gly	Ala	Leu 195	Ser	Ala	Gly	Asp	Lys 200	Gly	Arg	Arg	Ala	Leu 205	Pro	Val	Leu
	Lys 210	Tyr	Ala	Glu	Ser	11e 215	Gly	Leu	Ala	Phe	GIn 220	Val	Gln	Asp	Asp

lle Leu Asp Val Val Gly Asp Thr Ala Thr Leu Gly Lys Arg Gln Gly
225 230 235 240

Ala Asp Gin Gin Leu Gly Lys Ser Thr Tyr Pro Ala Leu Leu Gly Leu
245
250
255

Glu Gln Ala Arg Lys Lys Ala Arg Asp Leu Ile Asp Asp Ala Arg Gln 260 265 270

Ser Leu Lys Gln Leu Ala Glu Gln Ser Leu Asp Thr Ser Ala Leu Glu 275 280 285

Ala Leu Ala Asp Tyr lle Ile Gln Arg Asn Lys 290 295

<210> 3

<211> 80

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 3

Met Pro Lys Lys Asn Glu Ala Pro Ala Ser Phe Glu Lys Ala Leu Ser 1 5 10 15

Glu Leu Glu Gln Ile Val Thr Arg Leu Glu Ser Gly Asp Leu Pro Leu
20 25 30

Glu Glu Ala Leu Asn Glu Phe Glu Arg Gly Val Gln Leu Ala Arg Gln 35 40 45

Gly Gln Ala Lys Leu Gln Gln Ala Glu Gln Arg Val Gln Ile Leu Leu 50 55 60

Ser Asp Asn Glu Asp Ala Ser Leu Thr Pro Phe Thr Pro Asp Asn Glu 65 70 75 80

<210> 4

<211> 348

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 4

Val Thr Gly Val Asn Glu Cys Ser Arg Ser Thr Cys Asn Leu Lys Tyr

1 5 10 15

Asp Glu Tyr Ser Arg Ser Gly Ser Met Gln Tyr Asn Pro Leu Gly Lys
20 25 30

Thr Asp Leu Arg Val Ser Arg Leu Cys Leu Gly Cys Met Thr Phe Gly 35

Glu Pro Asp Arg Gly Asn His Ala Trp Thr Leu Pro Glu Glu Ser Ser 50 55 60

Arg Pro Ile Ile Lys Arg Ala Leu Glu Gly Gly Ile Asn Phe Phe Asp 65 70 75 80

Thr Ala Asn Ser Tyr Ser Asp Gly Ser Ser Glu Glu Ile Val Gly Arg
85 90 95

Ala Leu Arg Asp Phe Ala Arg Arg Glu Asp Val Val Val Ala Thr Lys
100 105 110

Val Phe His Arg Val Gly Asp Leu Pro Glu Gly Leu Ser Arg Ala Gln

115 120 125

Ile Leu Arg Ser Ile Asp Asp Ser Leu Arg Arg Leu Gly Met Asp Tyr
130 135 140

Val Asp Ile Leu Gln Ile His Arg Trp Asp Tyr Asn Thr Pro Ile Glu 145 150 155 160

Glu Thr Leu Glu Ala Leu Asn Asp Val Val Lys Ala Gly Lys Ala Arg 165 170 175

Tyr Ile Gly Ala Ser Ser Met His Ala Ser Gln Phe Ala Gln Ala Leu 180 185 190

Glu Leu Gln Lys Gln His Gly Trp Ala Gln Phe Val Ser Met Gln Asp 195 200 205

His Tyr Asn Leu Ile Tyr Arg Glu Glu Glu Arg Glu Met Leu Pro Leu 210 215 220

Cys Tyr Gln Glu Gly Val Ala Val lle Pro Trp Ser Pro Leu Ala Arg 225 230 235 240

Gly Arg Leu Thr Arg Pro Trp Gly Glu Thr Thr Ala Arg Leu Val Ser 245 250 255

Asp Glu Val Gly Lys Asn Leu Tyr Lys Glu Ser Asp Glu Asn Asp Ala 260 265 270

Gln Ile Ala Glu Arg Leu Thr Gly Val Ser Glu Glu Leu Gly Ala Thr
275 280 285

Arg Ala Gln Val Ala Leu Ala Trp Leu Leu Ser Lys Pro Gly Ile Ala

290 295 300

Ala Pro lle Ile Gly Thr Ser Arg Glu Glu Glu Leu Asp Glu Leu Leu 305 310 315 320

Asn Ala Val Asp Ile Thr Leu Lys Pro Glu Gln Ile Ala Glu Leu Glu
325 330 335

Thr Pro Tyr Lys Pro His Pro Val Val Gly Phe Lys
340 345

<210> 5

<211> 398

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 5

Met Lys Gln Leu Thr Ile Leu Gly Ser Thr Gly Ser Ile Gly Cys Ser

1 5 10 15

Thr Leu Asp Val Val Arg His Asn Pro Glu His Phe Arg Val Val Ala
20 25 30

Leu Val Ala Gly Lys Asn Val Thr Arg Met Val Glu Gln Cys Leu Glu
35 40 45

Phe Ser Pro Arg Tyr Ala Val Met Asp Asp Glu Ala Ser Ala Lys Leu 50 55 60

Leu Lys Thr Met Leu Gln Gln Gln Gly Ser Arg Thr Glu Val Leu Ser 65 70 75 80

Gly	Gln	Gln	Ala	Ala	Cys	Asp	Met	Ala	Ala	Leu	Glu	Asp	Val	Asp	Gln
				85					90					95	
Val	Met	Ala	Ala	lle	Val	Gly	Ala	Ala	Gly	Leu	Leu	Pro	Thr	Leu	Ala
			100					105					110		
Ala	Ile	Arg	Ala	Gly	Lys	Thr	lle	Leu	Leu	Ala	Asn	Lys	Glu	Ser	Leu
		115					120					125			
Val		Cys	Gly	Arg	Leu	Phe	Met	Asp	Ala	Val	Lys	Gln	Ser	Lys	Ala
	130					135					140				
	Leu	Leu	Pro	Val	Asp	Ser	Glu	His	Asn	Ala	lle	Phe	Gln	Ser	Leu
145					150					155					160
Pro	Gln	Pro	lle		His	Asn	Leu	Gly	Tyr	Ala	Asp	Leu	Glu	Gln	Asn
				165					170					175	
Gly	Val	Val		Ile	Leu	Leu	Thr	Gly	Ser	Gly	Gly	Pro	Phe	Arg	Glu
			180					185					190		
Thr	Pro		Arg	Asp	Leu	Ala		Met	Thr	Pro	Asp	Gln	Ala	Cys	Arg
		195					200					205			
His	Pro 210	Asn	Trp	Ser	Met	Gly	Arg	Lys	Ile	Ser	Val	Asp	Ser	Ala	Thr
						215					220				
Met 225	Met	Asn	Lys	Gly		Glu	Tyr	lle	Glu	Ala	Arg	Trp	Leu	Phe	Asn
					230					235					240
Ala	Ser	Ala	Ser		Met	Glu	Val	Leu	Ile	His	Pro	Gln	Ser	Val	lle
				245					250					255	

His Ser Met Val Arg Tyr Gln Asp Gly Ser Val Leu Ala Gln Leu Gly 260 265 270

Glu Pro Asp Met Val Arg Gln Leu Pro Thr Pro Trp Ala Trp Pro Asn 275 280 285

Arg Val Asn Ser Gly Val Lys Pro Leu Asp Phe Cys Lys Leu Ser Ala 290 295 300

Leu Thr Phe Ala Ala Pro Asp Tyr Asp Arg Tyr Pro Cys Leu Lys Leu 305 310 315 320

Ala Met Glu Ala Phe Glu Gln Gly Gln Ala Ala Thr Thr Ala Leu Asn 325 330 335

Ala Ala Asn Glu Ile Thr Val Ala Ala Phe Leu Ala Gln Gln Ile Arg 340 345 350

Phe Thr Asp Ile Ala Ala Leu Asn Leu Ser Val Leu Glu Lys Met Asp 355 360 365

Met Arg Glu Pro Gln Cys Val Asp Asp Val Leu Ser Val Asp Ala Asn 370 375 380

Ala Arg Glu Val Ala Arg Lys Glu Val Met Arg Leu Ala Ser 385 390 395

<210> 6

<211> 1860

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1860)

<400> 6

atg agt ttt gat att gcc aaa tac ccg acc ctg gca ctg gtc gac tcc 48

Met Ser Phe Asp Ile Ala Lys Tyr Pro Thr Leu Ala Leu Val Asp Ser

1 5 10 15

acc cag gag tta cga ctg ttg ccg aaa gag agt tta ccg aaa ctc tgc 96

Thr Gln Glu Leu Arg Leu Leu Pro Lys Glu Ser Leu Pro Lys Leu Cys

20 25 30

gac gaa ctg cgc cgc tat tta ctc gac agc gtg agc cgt tcc agc ggg 144

Asp Glu Leu Arg Arg Tyr Leu Leu Asp Ser Val Ser Arg Ser Ser Gly

35 40 45

cac ttc gcc tcc ggg ctg ggc acg gtc gaa ctg acc gtg gcg ctg cac 192

His Phe Ala Ser Gly Leu Gly Thr Val Glu Leu Thr Val Ala Leu His

55 60

tat gtc tac aac acc ccg ttt gac caa ttg att tgg gat gtg ggg cat 240

Tyr Val Tyr Asn Thr Pro Phe Asp Gln Leu Ile Trp Asp Val Gly His

65 70 75 80

cag gct tat ccg cat aaa att ttg acc gga cgc cgc gac aaa atc ggc 288

Gln Ala Tyr Pro His Lys Ile Leu Thr Gly Arg Arg Asp Lys Ile Gly

85	90	95

aco	atc	cgt	cag	aaa	ggc	ggt	ctg	cac	ccg	ttc	cçg	tgg	cgc	ggc	gaa	336
Thr	lle	Arg	Gln	Lys	Gly	Gly	Leu	His	Pro	Phe	Pro	Trp	Arg	Gly	Glu	
			100					105					110			
ago	gaa:	tat	gac	gta	tta	agc	gtc	ggg	cat	tca	tca	acc	tcc	atc	agt	384
Ser	Glu	Tyr	Asp	Val	Leu	Ser	Val	Gly	His	Ser	Ser	Thr	Ser	Ile	Ser	
		115					120					125				
gco	gga	att	ggt	att	gcg	gtt	gct	gcc	gaa	aaa	gaa	ggc	aaa	aat	cgc	432
Ala	Gly	Ile	Gly	Ile	Ala	Val	Ala	Ala	Glu	Lys	Glu	Gly	Lys	Asn	Arg	
	130					135					140		-		6	
cgc	acc	gtc	tgt	gtc	att	ggc	gat	ggc	gcg	att	acc	gca	ggc	atg	gcg	480
Arg	Thr	Val	Cys	Val	lle	Gly	Asp	Gly	Ala	lle	Thr	Ala	Gly	Met	Ala	
145					150					155					160	
ttt	gaa	gcg	atg	aat	cac	gcg	ggc	gat	atc	cgt	cct	gat	atg	ctg	gtg	528
Phe	Glu	Ala	Met	Asn	His	Ala	Gly	Asp	Ile	Arg	Pro	Asp	Met	Leu	Val	
				165					170					175		
att	ctc	aac	gac	aat	gaa	atg	tcg	att	tcc	gaa	aat	gtc	ggc	gcg	ctc	576
Ile	Leu	Asn	Asp	Asn	Glu	Met	Ser	lle	Ser	Glu	Asn	Val	Gly	Ala	Leu	
			180					185					190			
aac	aac	cat	ctg	gca	cag	ctg	ctt	toc	ggt	220	ctt	tac	tot	too	015	CO 4

AST	AST	His		Ala	. Gln	Leu	Leu	Ser	Gly	Lys	Leu	Tyr	Ser	Ser	Leu	
		195					200			•		205				
cgc	gaa	ggc	ggg	aaa	aaa	gtt	ttc	tct	ggc	gtg	ccg	cca	att	aaa	gag	672
Arg	Glu	Gly	Gly	Lys	Lys	Val	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Pro	lle	Lys	Glu	
	210					215					220					
ctg	ctc	aaa	Cgc	acc	gaa	gaa	cat	att	aaa	ggc	atg	gta	gtg	cct	ggc	720
Leu	Leu	Lys	Arg	Thr	Glu	Glu	His	Ile	Lys	Gly	Met	Val	Val	Pro	Gly	
225					230					235					240	
acg	ttg	ttt	gaa	gag	ctg	ggc	ttt	aac	tac	atc	ggc	ccg	gtg	gac	ggt	768
Thr	Leu	Phe	Glu	Glu	Leu	Gly	Phe	Asn	Tyr	lle	Gly	Pro	Val	Asp	Gly	
				245					250					255		
cac	gat	gtg	ctg	ggg	ctt	atc	acc	acg	cta	aag	aac	atg	cgc	gac	ctg	816
His	Asp	Val	Leu	Gly	Leu	Ile	Thr	Thr	Leu	Lys	Asn	Met	Arg	Asp	Leu	
			260					265					270	•		
aaa	ggc	ccg	cag	ttc	ctg	cat	atc	atg	acc	aaa	aaa	ggt	cgt	ggt	tat	864
Lys	Gly	Pro	Gln	Phe	Leu	His	lle	Met	Thr	Lys	Lys	Gly	Arg	Gly	Tyr	
		275					280					285		ŭ		
gaa	ccg	gca	gaa	aaa	gac	ccg	atc	act	ttc	cac	gcc	gtg	cct	aaa	ttt	912
Glu	Pro	Ala	Glu	Lys	Asp	Pro	Ile	Thr	Phe	His	Ala	Val	Pro	Lys	Phe	
	290					295					300			• -		
gat	ccc	tcc	agc	ggt	tgt	ttg	ccg		agt /75	agc	ggc	ggt	ttg	ccg	agc	960

Asp	Pro	Ser	Ser	Gly	Cys	Leu	Pro	Lys	Ser	Ser	Gly	Gly	Leu	Pro	Ser	
305					310					315					320	
	1.00		- 4 -													
lal	ıca	aaa	atc	ttt	ggc	gac	tgg	ttg	tgc	gaa	acg	gca	gcg	aaa	gac	1008
Tyr	Ser	Lys	lle	Phe	Gly	Asp	Trp	Leu	Cys	Glu	Thr	Ala	Ala	Tve	Acn	
				325					330					335	nsp	
aac	aag	ctg	atg	gcg	att	act	ccg	gcg	atg	cgt	gaa	ggt	tcc	ggc	atg	1056
Asn	Lys	Leu	Met	Ala	Ile	Thr	Pro	Ala	Met	Arg	Glu	Glv	Sar	C1···	W-4	
			340					345		6	o r u	dry	350	Gly	мес	
gtc	gag	ttt	tca	cgt	aaa	ttc	ccg	gat	cgc	tac	ttc	gac	gtg	gca	att	1104
Val	Glu	Phe	Ser	Arg	Lys	Phe	Pro	Asp	Arg	Tvr	Pho	Acn	Val	41.	I 1 -	•
		355					360		8	- 3 1	The	365	Val	Ala	-11e	
gcc	gag	caa	cac	gcg	gtg	acc	ttt	gct	gcg	ggt	ctg	gcg	att	ggt	ggg	1152
Ala	Glu	Gln	His	Ala	Val	Thr	Phe	Ala	Ala	Glv	Ī An	Δla	Ilo	C1++	C1	•
	370					375				U.J	380	піа	116	Gry	GIY	
tac	aaa	CCC	att	gtc	gcg	att	tac	tcc	act	ttc	ctg	caa	cgc	gcc	tat	1200
Tyr	Lys	Pro	lle	Val	Ala	Ile	Tyr	Ser	Thr	Pho	Lou	C15	۸	A 1 .	T	
385					390		- 0 -	501	2111	395	ren	GIII	Arg	Ala		
															400	
gat	cag	gtg	ctg	cat	gac	gtg	gcg	att	caa	aag	ctt	ccg	gtc	ctg	ttc	1248
-	-		_ • •	405	ор	141	Ala	116		гуs	Leu	Pro	Val		Phe	
				100					410					415		

gcc	atc	gac	cgc	gcg	ggc	att	gtt	ggt	gct	gac	ggt	caa	acc	cat	cag	1296
Ala	He	Asp	Arg 420	Ala	Gly	Ile	Val	Gly 425		Asp	Gly	Gln	Thr 430	His	Gln	
ggt	gct	ttt	gat	ctc	tct	tac	ctg	cgc	tgc	ata	ccg	gaa	atg	gtc	att	1344
Gly	Ala	Phe 435		Leu	Ser	Tyr	Leu 440		Cys	Ile	Pro	Glu 445	Met	Val	Ile	
atg	acc	ccg	agc	gat	gaa	aac	gaa	tgt	cgc	cag	atg	ctc	tat	acc	ggc	1392
Met	Thr 450	Pro	Ser	Asp	Glu	Asn 455	Glu	Cys	Arg	Gln	Met 460	Leu	Tyr	Thr	Gly	
tat	cac	tat	aac	gat	ggc	ccg	tca	gcg	gtg	cgc	tac	ccg	cgt	ggc	aac	1440
Tyr 465	His	Tyr	Asn	Asp	Gly 470	Pro	Ser	Ala	Val	Arg 475	Tyr	Pro	Arg	Gly	Asn 480	
gcg	gtc	ggc	gtg	gaa	ctg	acg	ccg	ctg	gaa	aaa	cta	cca	att	ggc	aaa	1488
Ala	Val	Gly	Val	Glu 485	Leu	Thr	Pro	Leu	Glu 490	Lys	Leu	Pro	lle	Gly 495	Lys	
ggc	att	gtg	aag	cgt	cgt	ggc	gag	aaa	ctg	gcg	atc	ctt	aac	ttt	ggt	1536
Gly	lle	Val	Lys 500	Arg	Arg	Gly	Glu	Lys 505	Leu	Ala	Ile	Leu	Asn 510	Phe	Gly	
acg	ctg	atg	cca	gaa	gcg	gcg	aaa	gtc	gcc	gaa	tcg	ctg	aac	gcc	acg	1584
ſhr	Leu	Met 515	Pro	Glu	Ala	Ala	Lys 520	Val	Ala	Glu	Ser	Leu 525	Asn	Ala	Thr	

ctg	gto	gat	atg	cgt	ttt	gtg	aaa	ccg	ctt	gat	gaa	gcg	tta	att	ctg	1632
Leu	Val 530	Asp	Met	Arg	Phe	Val 535		Pro	Leu	Asp	Glu 540		Leu	lle	Leu	,
gaa	atg	gcc	gcc	agc	cat	gaa	gcg	ctg	gtc	acc	gta	gaa	gaa	aac	gcc	1680
Glu 545	Met	Ala	Ala	Ser	His 550	Glu	Ala	Leu	Val			Glu	Glu	Asn	Ala	
					330					555					560	
att	atg	ggc	ggc	gca	ggc	agc	ggc	gtg	aac	gaa	gtg	ctg	atg	gcc	cat	1.728
lle	Met	Gly	Gly	Ala	Gly	Ser	Gly	Val	Asn	Glu	Val	Leu	Met	Ala	Ніс	
				565					570			-04	2400		1112	
														575		
						ctg										1776
Arg	Lys	Pro	Val	Pro	Val	Leu	Asn	lle	Gly	Leu	Pro	Asp	Phe	Phe	He	
			580					585					590			
ccg	caa	gga	act	cag	gaa	gaa	atg	cgc	gcc	gaa	ctc	ggc	ctc	gat	gcc	1824
Pro	Gln	Gly	Thr	Gln	Glu	Glu	Met	Arg	Ala	Glu	Leu	Glv	Leu	Asn	Δla	
		595					600					605	204	пор	Ald	
gct	ggt	atg	gaa	gcc	aaa	atc	aag	gcc	tgg	ctg	gca					1860
Ala	Gly	Met	Glu	Ala	Lys	Ile	Lys	Ala	Trn	I.en	Ala					
	610					615	-	<b></b>	r	<b>20</b>	620					

<210> 7

<211> 897

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(897)

<400> 7

atg gac ttt ccg cag caa ctc gaa gcc tgc gtt aag cag gcc aac cag 48

Met Asp Phe Pro Gln Gln Leu Glu Ala Cys Val Lys Gln Ala Asn Gln

5 10 15

gcg ctg agc cgt ttt atc gcc cca ctg ccc ttt cag aac act ccc gtg 96

Ala Leu Ser Arg Phe Ile Ala Pro Leu Pro Phe Gln Asn Thr Pro Val

25 30

gtc gaa acc atg cag tat ggc gca tta tta ggt ggt aag cgc ctg cga 144

Val Glu Thr Met Gln Tyr Gly Ala Leu Leu Gly Gly Lys Arg Leu Arg

35 40 45

cct ttc ctg gtt tat gcc acc ggt cat atg ttc ggc gtt agc aca aac 192

Pro Phe Leu Val Tyr Ala Thr Gly His Met Phe Gly Val Ser Thr Asn 50 55 60

acg ctg gac gca ccc gct gcc gcc gtt gag tgt atc cac gct tac tca 240

Thr Leu Asp Ala Pro Ala Ala Ala Val Glu Cys Ile His Ala Tyr Ser

70 75 80 80

tta	att	cat	gat	. gat	. tta	ccg	gca	atg	gat	gat	gad	gat	ctg	cgt	cgc	288
Leu	lle	His	Asp	Asp	Leu	Pro	Ala	Met	Asp	Asp	Asp	Asp	Leu	Arg	Arg	
				85					90					95		
ggt	ttg	cca	acc	tgc	cat	gtg	aag	ttt	ggc	gaa	gca	aac	gcg	att	ctc	336
Gly	Leu	Pro	Thr	Cys	His	Val	Lys	Phe	Gly	Glu	Ala	Asn	Ala	Ile	Leu	
			100					105					110			
gct	ggc	gac	gct	tta	caa	acg	ctg	gcg	ttc	tcg	att	tta	agc	gat	gcc	384
Ala	Gly			Leu	Gln	Thr	Leu	Ala	Phe	Ser	lle	Leu	Ser	Asp	Ala	
		115					120					125				
gat	atg	ccg	gaa	gtg	tcg	gac	cgc	gac	aga	att	tcg	atg	att	tct	gaa	432
Asp	Met	Pro	Glu	Val	Ser	Asp	Arg	Asp	Arg	Ile	Ser	Met	lle	Ser	Glu	
	130					135					140					
ctg	gcg	agc	gcc	agt	ggt	att	gcc	gga	atg	tgc	ggt	ggt	cag	gca	<b>t</b> ta	480
Leu	Ala	Ser	Ala	Ser	Gly	Ile	Ala	Gly	Met	Cys	Gly	Gly	Gln	Ala	Leu	
145					150					155					160	
gat	tta	gac	gcg	gaa	ggc	aaa	cac	gta	cct	ctg	gac	gcg	ctt	gag	cgt	528
Asp	Leu	Asp	Ala	Glu	Gly	Lys	His	Val	Pro	Leu	Asp	Ala	Leu	Glu	Arg	
				165					170					175		
att	cat	cgt	cat	aaa	acc	ggc	gca	ttg	att	cgc	gcc	gcc	gtt	cgc	ctt	576
lle	His	Arg		Lys	Thr	Gly	Ala	Leu	lle	Arg	Ala	Ala	Val	Arg	Leu	
			180					185					190			

ggt	gc	a tta	a ag	c gc	c gga	ı gat	aaa	ı gga	a cg	t cgt	gct	ctg	g ccg	g gta	a ctc	624
Gly	Ala	19:	se:	r Ala	a Gly	/ Asp	200		/ Arg	g Arg	, Ala	Let 205		Val	Leu	
gac	aag	tat	gca	a gag	g ago	ato	ggc	ctt	gco	ttc	cag	gtt	cag	gat	gac	672
Asp	Lys	Tyr	Ala	Glu	Ser	lle	Gly	Leu	Ala	Phe	Gln	Val	Gln	. Asn	Asp	
	210	)				215					220				<b>.</b>	
										ttg						720
lle	Leu	Asp	Val	Val	Gly	Asp	Thr	Ala	Thr	Leu	Gly	Lys	Arg	Gln	Gly	
225					230					235					240	
gcc	gac	cag	caa	ctt	ggt	aaa	agt	acc	tac	cct	gca	ctt	ctg	ggt	ctt	768
Ala	Asp	Gln	Gln	Leu	Gly	Lys	Ser	Thr	Tyr	Pro	Ala	Leu	Leu	Gly	Leu	
				245					250					255		
gag	caa	gcc	cgg	aag	aaa	gcc	cgg	gat	ctg	atc	gac	gat	gcc	cgt	cag	816
Glu	Gln	Ala	Arg	Lys	Lys	Ala	Arg	Asp	Leu	Ile	Asp	Asp	Ala	Arg	Gln	
			260					265					270			
tcg	ctg	aaa	caa	ctg	gct	gaa	cag	tca	ctc	gat	acc	tcg	gca	ctg	gaa	864
Ser	Leu	Lys	Gln	Leu	Ala	Glu	Gln	Ser	Leu	Asp	Thr	Ser	Ala	Leu	Glu	
		275					280					285	- <b>-</b>			
gcg	cta	gcg	gac	tac	atc	atc	cag	cgt	aat	aaa						897
Alal	Leu	Ala	Asp	Tyr	Ile.	lle	Gln .	Arg	Asn	Lys						

290 295

<210> 8

<211> 240

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(240)

<400> 8

atg ccg aag aaa aat gag gcg ccc gcc agc ttt gaa aag gcg ctg agc 48

Met Pro Lys Lys Asn Glu Ala Pro Ala Ser Phe Glu Lys Ala Leu Ser 1 5 10

gag ctg gaa cag att gta acc cgt ctg gaa agt ggc gac ctg ccg ctg 96

15

45

Glu Leu Glu Gln Ile Val Thr Arg Leu Glu Ser Gly Asp Leu Pro Leu 20 25 30

gaa gag gcg ctg aac gag ttc gaa cgc ggc gtg cag ctg gca cgt cag 144

Glu Glu Ala Leu Asn Glu Phe Glu Arg Gly Val Gln Leu Ala Arg Gln 35

40

ggg cag gcc aaa tta caa caa gcc gaa cag cgc gta caa att ctg ctg 192

Gly Gln Ala Lys Leu Gln Gln Ala Glu Gln Arg Val Gln Ile Leu Leu

50 55 60

tct gac aat gaa gac gcc tct cta acc cct ttt aca ccg gac aat gag 240

Ser Asp Asn Glu Asp Ala Ser Leu Thr Pro Phe Thr Pro Asp Asn Glu 65 70 75 80

<210> 9

<211> 1044

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1044)

<400> 9

gtg act ggg gtg aac gaa tgc agc cgc agc aca tgc aac ttg aag tat 48

Val Thr Gly Val Asn Glu Cys Ser Arg Ser Thr Cys Asn Leu Lys Tyr

1 5 10 15

gac gag tat agc agg agt ggc agc atg caa tac aac ccc tta gga aaa 96

Asp Glu Tyr Ser Arg Ser Gly Ser Met Gln Tyr Asn Pro Leu Gly Lys
20 25 30

acc gac ctt cgc gtt tcc cga ctt tgc ctc ggc tgt atg acc ttt ggc 144

Thr Asp Leu Arg Val Ser Arg Leu Cys Leu Gly Cys Met Thr Phe Gly
35 40 45

gag cca gat cgc ggt aat cac gca tgg aca ctg ccg gaa gaa agc agc 192

Gli	ı Pro	) Asp	Arg	Gly	/ Asn	His	Ala	Trp	Thr	Leu	Pro	Glu	Glu	. Ser	Ser	
	50	)				55					60					
											00					
cgt	ccc	ata	att	aaa	cgt	gca	ctg	gaa	ggc	ggc	ata	aat	tto	ttt	gat	240
																-10
Arg	Pro	lle	lle	Lys	Arg	Ala	Leu	Glu	Gly	Gly	lle	Asn	Phe	Phe	Asp	
65	,				70					75	· •				80	
200																
acc	gcc	aac	agt	tat	tct	gac	ggc	agc	agc	gaa	gag	atc	gto	ggt	cgc	288
Thr	Ala	Asn	Ser	Tur	Sor	<b>A</b> 0.5	C1		0		_					
			501			nsþ	игу	2er	Ser	Glu	Glu	Ile	Val	Gly	Arg	
				85					90					95		
gca	ctg	cgg	gat	ttc	gcc	cet	CØ1	(Taa	Œ O O	~ t ~	<b></b>			acc		
					0.0	000	-60	Баа	gac	gıg	gic	gtt	gcg	acc	aaa	336
Ala	Leu	Arg	Asp	Phe	Ala	Arg	Arg	Glu	Asp	Val	Val	Vai	Ala	Thr	Lvc	
			100					105	-			, 41			r y 2	
													110			
gtg	ttc	cat	cgc	gtt	ggt	gat	tta	ccg	gaa	gga	tta	tcc	cgt	gcg	caa	384
																204
Val	Phe	His	Arg	Val	Gly	Asp	Leu	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Arg	Ala	Gln	
		115					120					125				
2++	++~															
all	ııg	cgc	tct	atc	gac	gac	agc	ctg	cga	cgt	ctc	ggc	atg	gat	tat	432
Ile	Leu	Arg	Ser	ile	Asn	A cn	°-2	T an	<b>A</b>		_	_				
	130			110	nsp		ser	ren	Arg	Arg	Leu	Gly	Met	Asp	Tyr	
	100					135					140	•				
gtc	gat	atc	ctg	caa	att	cat	CGC	+ ~ ~								
			0		400	cat	CEC	rgg	gaı	tac	aac	acg	ccg	atc	gaa	480
Val	Asp	Ile	Leu	Gln	lle	His	Arg	Tro	Asp	Tur	A e n	Thr	Dro	lle	01	
145					150		J	- <b>F</b>	<b>-</b> P		non	1111	110	116		
										155					160	
gag	acg	ctg	gaa	gcc	ctc	aac	gac	gtg	gta	aaa	<b>BCC</b>	gga	222	gcg	0.04	<b>.</b>
									/75		800	655	aad	RcR	cgt	528
								- •								

Glu	Thr	Leu	Glu	Ala 165		Asn	Asp	Val	Val 170		Ala	Gly	Lys	Ala 175	Arg	
tat	atc	ggc	gcg	tca	tca	atg	cac	gct	tcg	cag	ttt	gct	cag	gca	ctg	576
Tyr	Ile	Gly	Ala 180		Ser	Met	His	Ala 185		Gln	Phe	Ala	Gln 190	Ala	Leu	
gaa	ctc	caa	aaa	cag	cac	ggc	tgg	gcg	cag	ttt	gtc	agt		cag	gat	624
Glu	Leu	Gln 195		Gln	His	Gly	Trp 200	Ala	Gln	Phe	Val	Ser 205	Met	Gln	Asp	
cac	tac	aat	ctg	att	tat	cgt	gaa	gaa	gag	cgc	gag	atg	cta	cca	ctg	672
His	Tyr 210	Asn	Leu	lle	Tyr	Arg 215	Glu	Glu	Glu	Arg	Glu 220	Met	Leu	Pro	.Leu	
tgt	tat	cag	gag	ggc	gtg	gcg	gta	att	cca	tgg	agc	ccg	ctg	gca	agg	720
Cys 225	Tyr	Gln	Glu	Gly	Val 230	Ala	Val	lle	Pro	Trp 235	Ser	Pro	Leu	Ala	Arg 240	
ggc	cgt	ctg	acg	cgt	ccg	tgg	gga	gaa	act	acc	gca	cga	ctg	gtg	tct	768
Gly	Arg	Leu	Thr	Arg 245	Pro	Trp	Gly	Glu	Thr 250	Thr	Ala	Arg	Leu	Val 255	Ser	
gat	gag	gtg	ggg	aaa	aat	ctc	tat	aaa	gaa	agc	gat	gaa	aat		gcg	816
Asp	Glu	Val	Gly 260	Lys	Asn	Leu	Tyr	Lys 265	Glu	Ser	Asp	Glu	Asn 270	Asp	Ala	

cag atc gca gag cgg tta aca ggc gtc agt gaa gaa ctg ggg gcg aca 864

Gln lle Ala Glu Arg Leu Thr Gly Val Ser Glu Glu Leu Gly Ala Thr
275 280 285

cga gca caa gtt gcg ctg gcc tgg ttg ttg agt aaa ccg ggc att gcc 912 Arg Ala Gln Val Ala Leu Ala Trp Leu Leu Ser Lys Pro Gly Ile Ala

290 295 300

gca ccg att atc gga act tcg cgc gaa gaa cag ctt gat gag cta ttg 960

Ala Pro Ile Ile Gly Thr Ser Arg Glu Glu Gln Leu Asp Glu Leu Leu
305 310 315 320

aac gcg gtg gat atc act ttg aag ccg gaa cag att gcc gaa ctg gaa 1008

Asn Ala Val Asp Ile Thr Leu Lys Pro Glu Gln Ile Ala Glu Leu Glu
325 330 335

acg ccg tat aaa ccg cat cct gtc gta gga ttt aaa 1044

Thr Pro Tyr Lys Pro His Pro Val Val Gly Phe Lys 340 345

<210> 10

<211> 1194

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> CDS

<222>	(1)	(1194)
-------	-----	--------

<4	Δι	n১	1	0
<b>\</b> 4	v	"	- 1	W

<40	0> 1	0														
atg	aag	caa	ctc	acc	att	ctg	ggc	tcg	acc	ggc	tcg	att	ggt	tgc	agc	48
	Lys	Gln	Leu			Leu	Gly	Ser	Thr	Gly	Ser	lle	Gly	Cys	Ser	
1				5					10					15		
acg	ctg	gac	gtg	gtg	cgc	cat	aat	ccc	gaa	cac	ttc	cgc	gta	gtt	gcg	96
Thr	Leu	Asp	Val	Val	Arg	His	Asn	Pro	Glu	His	Phe	Arg	Val	Val	Ala	
			20					25					30			
ctg	gtg	gca	ggc	aaa	aat	gtc	act	cgc	atg	gta	gaa	cag	tgc	ctg	gaa	144
Leu	Val	Ala	Gly	Lys	Asn	Val	Thr	Λrg	Met	Val	Glu	Gln	Cys	Leu	Glu	
		35					40					45				
ttc	tct	ссс	cgc	tat	gcc	gta	atg	gac	gat	gaa	gcg	agt	gcg	aaa	ctt	192
Phe	Ser	Pro	Arg	Tyr	Ala	Val	Met	Asp	Asp	Glu	Ala	Ser	Ala	Lys	Leu	
	50					55					60					
ctt	aaa	acg	atg	cta	cag	caa	cag	ggt	agc	cgc	acc	gaa	gtc	tta	agt	240
Leu	Lys	Thr	Met	Leu	Gln	Gln	Gln	Gly	Ser	Arg	Thr	Glu	Val	Leu	Ser	
65					70					·75					80	
ggg	caa	caa	gcc	gct	tgc	gat	atg	gca	gcg	ctt	gag	gat	gtt	gat	cag	288
Gly	Gln	Gln	Ala	Ala	Cys	Asp	Met	Λla	Ala	Leu	Glu	Asp	Val	Asp	Gln	
				85					90					0.5		

gtg atg gca gcc att gtt ggc gct gct ggg ctg tta cct acg ctt gct 336 27/75

Val	Met	Ala	Ala	lle	Val	Gly	Ala	Ala	Gly	Leu	Leu	Pro	Thr	Leu	Ala	
			100					105					110			••
gcg	atc	cgc	gcg	ggt	aaa	acc	att	ttg	ctg	gcc	aat	aaa	gaa	tca	ctg	384
Ala	lle			Gly	Lys	Thr	Ile	Leu	Leu	Ala	Asn	Lys	Glu	Ser	Leu	
		115					120					125				
gtt	acc	tgc	gga	cgt	ctg	ttt	atg	gac	gcc	gta	aag	cag	agc	aaa	gcg	432
Val	Thr	Cys	Gly	Arg	Leu	Phe	Met	Asp	Ala	Val	Lys	Gln	Ser	Lys	Ala	
	130					135					140					
caa	ttg	tta	ccg	gtc	gat	agc	gaa	cat	aac	gcc	att	ttt	cag	agt	tta	480
	Leu	Leu	Pro	Val	Asp	Ser	Glu	His	Asn	Ala	lle	Phe	Gln	Ser	Leu	•
145					150					155					160	
ccg	caa	ccţ	atc	cag	cat	aat	ctg	gga	tac	gct	gac	ctt	gag	caa	aat	528
Pro	Gln	Pro	lle	Gln	His	Asn	Leu	Gly	Tyr	Ala	Asp	Leu	Glu	Gln	Asn	
				165					170					175		
ggc	gtg	gtg	tcc	att	tta	ctt	acc	ggg	tct	ggt	ggc	cct	ttc	cgt	gag	576
Gly	Val	Val	Ser	lle	Leu	Leu	Thr	Gly	Ser	Gly	Gly	Pro	Phe	Arg	Glu	
			180					185					190			
acg	cca	ttg	cgc	gat	ttg	gca	aca	atg	acg	ccg	gat	caa	gcc	tgc	cgt <sub>.</sub>	624
ſhr	Pro	Leu	Arg	Asp	Leu	Ala	Thr	Met	Thr	Pro	Asp	Gln	Ala	Cys	Arg	
		195					200					205				

cat	. ccg	aac	tgg	g tcg	atg	ggg	cgt	aaa	att	tct	gtc	gat	tcg	gct	acc	672
His	210		Trp	Ser	Met	Gly		Lys	lle	Ser	Val	Asp	Ser	Ala	Thr	
	210	,				215					220					
atg	atg	aac	aaa	ggt	ctg	gaa	tac	att	gaa	gcg	cgt	tgg	ctg	ttt	aac	720
Met	Met	Asn	Lys	Gly	Leu	Glu	Tyr	Ile	Glu	Ala	Arg	Trp	Leu	Phe	Asn	
225					230					235					240	
gcc	agc	gcc	agc	cag	atg	gaa	gtg	ctg	att	cac	ccg	cag	tca	gtg	att	768
Ala	Ser	Ala	Ser	Gln	Met	Glu	Val	Leu	Ile	His	Pro	Gln	Ser	Val	Ile	
				245					250					255		
cac	tca	atg	gtg	cgc	tat	cag	gac	ggc	agt	gtt	ctg	gcg	cag	ctø	poo	816
His	Ser	Met	Val	Arg	Tyr	Gln	Asp	Gly	Ser	Val	Leu	Ala	Gln	Leu	Glv	010
			260					265					270		3	
gaa	ccg	gat	atg	gta	cgc	caa	ttg	ccc	aca	cca	tgg	gca	tgg	ccg	aat	864
Glu	Pro	Asp	Met	Val	Arg	Gln	Leu	Pro	Thr	Pro	Trp	Ala	Trp	Pro	Asn	
		275					280					285				
cgc	gtg	aac	tct	ggc	gtg	aag	ccg	ctc	gat	ttt	tgc	aaa	cta	agt	gcg	912
Arg	Val	Asn	Ser	Gly	Val	Lys	Pro	Leu	Asp	Phe	Cys	Lys	Leu	Ser	Ala	
	290					295					300					
<b>t</b> tg	aca	ttt	gcc	gca	ccg	gat	tat	gat	cgt	tat	cca	tgc	ctg	aaa	ctg	960
Leu	Thr	Phe	Ala	Ala	Pro	Asp	Tyr	Asp	Arg	Tyr	Pro	Cys	Leu	Lys	Leu	
305					310					315					320	

gcg	atg	gag	gcg	ttc	gaa	caa	ggc	cag	gca	gcg	acg	aca	gca	ttg	aat	1008
Ala	Met	Glu	Ala		Glu	Gln	Gly	Gln	Ala	Ala	Thr	Thr	Ala	Leu	Asn	
				325			•		330					335		
gcc	gca	aac	gaa	atc	acc	gtt	gct	øct	† † †	ct+	<b>6</b> 00					

gcc gca aac gaa atc acc gtt gct gct ttt ctt gcg caa caa atc cgc 1056 Ala Ala Asn Glu Ile Thr Val Ala Ala Phe Leu Ala Gln Gln Ile Arg

340 345 350

ttt acg gat atc gct gcg ttg aat tta tcc gta ctg gaa aaa atg gat Phe Thr Asp Ile Ala Ala Leu Asn Leu Ser Val Leu Glu Lys Met Asp

355 360 365

atg cgc gaa cca caa tgt gtg gac gat gtg tta tct gtt gat gcg aac 1152

Met Arg Glu Pro Gln Cys Val Asp Asp Val Leu Ser Val Asp Ala Asn 370 375 380

gcg cgt gaa gtc gcc aga aaa gag gtg atg cgt ctc gca agc 1194

Ala Arg Glu Val Ala Arg Lys Glu Val Met Arg Leu Ala Ser 385 390 395

<210> 11

<211> 4390

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> CDS

<222> (208)..(447)

<220>

<221> CDS

<222> (450)..(1346)

<220>

<221> CDS

<222> (1374)..(3233)

<220>

<221> CDS

<222> (3344)..(4390)

<400> 11

atggcggcaa tggttcgttg gcaagcctta agcgacttgt atagggaaaa atacagcagc 60

ccacacctgc ggctgcatcc aggcgcggaa gtataccact aacatcgctt tgctgtgcac 120

atcaccttac cattgcgcgt tatttgctat ttgccctgag tccgttacca tgacgggcg 180

aaaaatattg agagtcagac attcatt atg ccg aag aaa aat gag gcg ccc gcc 234

Met Pro Lys Lys Asn Glu Ala Pro Ala.

1 5

agc ttt gaa aag gcg ctg agc gag ctg gaa cag att gta acc cgt ctg 282 Ser Phe Glu Lys Ala Leu Ser Glu Leu Glu Gln Ile Val Thr Arg Leu 10 15 20 25

gaa	a agi	t ggo	gad	cte	cce	cte	g gaa	a gag	gce	g ctg	aac	gag	g tto	c gaa	a cgc	330
Gli	ı Sei	Gly	/ Asp	Let	Pro	Leu	ı Glu	Glu	Ala	Lei	ı Asn	Glu	ı Phe	e Glu	ı Arg	
				30					35					40		
ggo	gtg	cag	ctg	gca	cgt	cag	ggg	cag	gco	: aaa	ı tta	caa	ı caa	gco	gaa	378
Gly	Val	Gln	Leu	Ala	Arg	Gln	Gly	Gln	Ala	Lys	Leu	Gln	Gln	Ala	Glu	
			45					50					55	,		
cag	cgc	gta	caa	att	ctg	ctg	tct	gac	aat	gaa	gac	gcc	tet	cta	acc	426
Gln	Arg	Val	Gln	Ile	Leu	Leu	Ser	Asp	Asn	Glu	Asp	Ala	Ser	Leu	Thr	
		60					65					70				
cct	ttt	aca	ccg	gac	aat	gag	ta	atg	gac	ttt	ccg	cag	caa	ctc	gaa	473
Pro		Thr	Pro	Asp	Asn	Glu	]	Met	Asp	Phe	Pro (	Gln	Gln	Leu	Glu	
	75					80		1				5				
															cca	521
Ala	Cys	Val	Lys	Gln	Ala	Asn	Gln	Ala	Leu	Ser	Arg	Phe	Ile	Ala	Pro	
	10					15					20					
							gtg									569
Leu	Pro	Phe	Gln	Asn	Thr	Pro	Val	Val	Glu	Thr	Met	Gln	Tyr	Gly	Ala	
25					30					35					40	
							cga									617
Leu	Leu	Gly	Gly		Arg	Leu	Arg	Pro	Phe	Leu	Val	Tyr	Ala	Thr	Gly	
				45					50					55		

32/75

cat	ate	tto	ggc	gtt	ago	aca	aac	acg	ctg	gac	gca	ccc	gct	gcc	gcc	665
His	Met	Phe	e Gly	Val	Ser	Thr		Thr	Leu	Asp	70		Ala	Ala	. Ala	
gtt	gag	tgt	atc	cac	gct	tac	tca	tta	att	cat	gat	gat	tta	ccg	gca	713
Val	Glu			His	Ala	Tyr			lle	His	Asp	Asp	Leu	Pro	Ala	
		75	•				80					85				
atg	gat	gat	gac	gat	ctg	cgt	cgc	ggt	ttg	cca	acc	tgc	cat	gtg	aag	761
Met	Asp	Asp	Asp	Asp	Leu	Arg	Arg	Gly	Leu	Pro	Thr	Cys	His	Val	Lvs	
	90	٠				95					100					
ttt	ggc	gaa	gca	aac	gcg	att	ctc	gct	ggc	gac	gct	tta	caa	acg	ctg	809
Phe	Gly	Glu	Ala	Asn	Ala	Ile	Leu	Ala	Gly	Asp	Ala	Leu	Gln	Thr	Len	
105					110					115					120	
gcg	ttc	tcg	att	tta	agc	gat	gcc	gat	atg	ccg	gaa	gtg	tcg	gac	cgc	857
Ala	Phe	Ser	Ile	Leu	Ser	Asp	Ala	Asp	Met	Pro	Glu	Val	Ser	Asp	Arg	
				125					130					135		
gac	aga	att	tcg	atg	att	tct	gaa	ctg	gcg	agc	gcc	agt	ggt	att	gcc	905
Asp	Arg	lle	Ser	Met	lle	Ser	Glu	Leu	Ala	Ser	Ala	Ser	Gly	Ile	Ala	
			140					145					150			
gga	atg	tgc	ggt	ggt	cag	gca	tta	gat	tta	gac	gcg	gaa	ggc	aaa	cạc	953
Gly	Met	Cys	Gly	Gly	Gln	Ala	Leu	Asp	Leu	Asp	Ala	Glu	Glv	Lvs	His	

															1 (1/31	22/019
		155					160					165				
gta	cct	ctg	gac	gcg	ctt	gag	cgt	att	cat	cgt	cat	aaa	acc	ggc	gca	1001
Val	Pro 170		Asp	Ala	Leu	Glu 175		Ile	His	Arg	His 180	Lys	Thr	Gly	Ala	:
ttg	att	cgc	gcc	gcc	gtt			ggt	gca	tta		gcc	gga	gat	aaa	1049
Leu					Val					Leu						
185					190					195					200	
gga	cgt	cgt	gct	ctg	ccg	gta	ctc	gac	aag	tat	gca	gag	agc	atc	ggc	1097
Gly	Arg	Arg	Ala	Leu 205	Pro	Val	Leu	Asp		Tyr	Ala	Glu	Ser		Gly	
				200					210					215		
ctt	gcc	ttc	cag	gtt	cag	gat	gac	atc	ctg	gat	gtg	gtg	gga	gat	act	1145
Leu	Ala	Phe	Gln 220	Val	Gln	Asp	Asp		Leu	Asp	Val	Val		Asp	Thr	
								225					230			
gca	acg	ttg	gga	aaa	cgc	cag	ggt	gcc	gac	cag	caa	ctt	ggt	aaa	agt	1193
Ala	Thr	Leu 235	Gly	Lys	Arg	Gln	Gly 240	Ala	Asp	Gln	Gln		Gly	Lys	Ser	
		200					240					245				
acc	tac	cct	gca	ctt	ctg	ggt	ctt	gag	caa	gcc	cgg	aag	aaa	gcc	cgg	1241
Thr	Tyr	Pro	Ala	Leu	Leu	Gly	Leu	Glu	Gln	Ala	Arg	Lys	Lys	Ala	Arg	

gat ctg atc gac gat gcc cgt cag tcg ctg aaa caa ctg gct gaa cag 1289

260

255

250

Asp 265		lle	Asp	Asp	Ala 270	Λrg	Gln	Ser	Leu	Lys 275	Gln	Leu	Ala	Glu		
tca	ctc	gat	200	ton		o t a	~··-		. 4						280	
										gcg						1337
Ser	Leu	Asp	Thr		Ala	Leu	Glu	Ala		Ala	Asp	Tyr	Ile	lle	Gln	
				285					290					295		
cgt	aat	aaa	taaa	acaa	taa g	gtat	taata	ag go	ccc	tg a	tg a	gt t	tt ga	at a	tt gcc	1391
Arg	Asn	Lys								Me	et S	er Pl	ne As	sp I	le Ala	
											1				5	
aaa	tac	ccg	acc	ctg	gca	ctg	gtc	gac	tcc	acc	cag	gag	tta	cga	ctg	1439
Lys	Tyr	Pro	Thr	Leu	Ala	Leu	Val	Asp	Ser	Thr	Gln	Glu	Leu	Arg	Leu	
			10					15					20	٠	•	**
ttg	ccg	aaa	gag	agt	tta	ccg	aaa	ctc	tgc	gac	gaa	ctg	cgc	cgc	tat	1487
Leu	Pro	Lys	Glu	Ser	Leu	Pro	Lys	Leu	Cys	Asp	Glu	Leu	Arg	Arg	Tyr	
		25					30					35				
tta	ctc	gac	agc	gtg	agc	cgt	tcc	agc	ggg	cac	ttc	gcc	tcc	ggg	ctg	1535
Leu	Leu	Asp	Ser	Val	Ser	Arg	Ser	Ser	Gly	His	Phe	Ala	Ser	Gly	Leu	
	40					45					50					
ggc	acg	gtc	gaa	ctg	acc	gtg	gcg	ctg	cac	tat	gtc	tac	aac	acc	ccg	1583
Gly	Thr	Val	Glu	Leu	Thr	Val	Ala	Leu	His	Tyr	Val	Tyr	Asn	Thr	Pro	
55					60					65					70	
ttt	gac	caa	ttg	att	tgg	gat	gtg	ggg	cat	cag	gct	tat	ccg	cat	aaa	1631

35/75

Phe	Asp	Gln	Leu	lle	Trp	Asp	Val	Gly	His	Gln	Ala	Tyr	Pro	His	Lys	
				75					80					85		
att	ttg	acc	gga	cgc	cgc	gac	aaa	atc	ggc	acc	atc	cgt	cag	aaa	ggc	1679
lle	Leu	Thr	Gly	Arg	Arg	Asp	Lys	Ile	Gly	Thr	Ile	Arg	Gln	Lys	Gly	
			90					95					100			
ggt	ctg	cac	ccg	ttc	ccg	tgg	cgc	ggc	gaa	agc	gaa	tat	gac	gta	tta	1727
Gly	Leu	His	Pro	Phe	Pro	Trp	Arg	Gly	Glu	Ser	Glu	Tyr	Asp	Val	Leu	
		105					110					115				
agc	gtc	ggg	cat	tca	tca	acc	tcc	atc	agt	gcc	gga	att	ggt	att	gcg	1775
Ser	Val	Gly	His	Ser	Ser	Thr	Ser	Ile	Ser	Ala	Gly	lle	Gly	lle	Ala	
	120					125					130					
gtt	gct	gcc	gaa	aaa	gaa	ggc	aaa	aat	cgc	cgc	acc	gtc	tgt	gtc	att	1823
Val	Ala	Ala	Glu	Lys	Glu	Gly	Lys	Asn	Arg	Arg	Thr	Val	Cys	Val	Ile	
135					140					145					150	
ggc	gat	ggc	gcg	att	acc	gca	ggc	atg	gcg	ttt	gaa	gcg	atg	aat	cac	1871
Gly	Asp	Gly	Ala	Ile	Thr	Ala	Gly	Met	Ala	Phe	Glu	Ala	Met	Asn	Hic	
				155					160			u	1400	165	1113	
gcg	ggc	gat	atc	cgt	cct	gat	atg	ctg	gtg	att	ctc	aac	gac	aat	gaa	1919
Ala	Gly	Asp	lle	Arg	Pro	Asp	Met	Leu	Val	lle	Leu	Asn	Asp	Asn	Glu	
			170					175					180			

atg	tcg	att	tcc	gaa	aat	gtc	ggc	gcg	ctc	aac	aac	cat	ctg	gca	cag	1967
Met	Ser	lle	Ser	Glu	Asn	Val	Gly	Ala	Leu	Asn	Asn	His	Leu	Ala	Gln	
		185					190					195				
ctg	ctt	tcc	ggt	aag	ctt	tac	tct	tca	ctg	cgc	gaa	ggc	ggg	aaa	aaa	2015
Leu	Leu	Ser	Gly	Lys	Leu	Tyr	Ser	Ser	Leu	Arg	Glu	Gly	Gly	Lys	Lvs	
	200					205					210		•	•		
gtt	ttc	tct	ggc	gtg	ccg	cca	att	aaa	gag	ctg	ctc	aaa	cgc	acc	gaa	2063
Val	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Pro	Ile	Lys	Glu	Leu	Leu	Lys	Arg	Thr	Glu	
215					220					225					230	
gaa	cat	att	aaa	ggc	atg	gta	gtg	cct	ggc	acg	ttg	ttt	gaa	gag	ctg	2111
Glu	His	Ile	Lys	Gly	Met	Val	Val	Pro	Gly	Thr	Leu	Phe	Glu	Glu	Leu	
				235					240					245		
ggc	ttt	aac	tac	atc	ggc	ccg	gtg	gac	ggt	cac	gat	gtg	ctg	ggg	ctt	2159
Gly	Phe	Asn	Tyr	Ile	Gly	Pro	Val	Asp	Gly	His	Asp	Val	Leu	Gly	Leu	
			250					255					260			
atc	acc	acg	cta	aag	aac	atg	cgc	gac	ctg	aaa	ggc	ccg	cag	ttc	ctg	2207
Ile	Thr	Thr	Leu	Lys	Asn	Met	Arg	Asp	Leu	Lys	Gly	Pro	Gln	Phe	Leu	
		265					270					275				
cat	atc	atg	acc	aaa	aaa	ggt	cgt	ggt	tat	gaa	ccg	gca	gaa	aaa	gac	2255
His	lle	Met	Thr	Lys	Lys	Gly	Arg	Gly	Tyr	Glu	Pro	Ala	Glu	Lvs	Asp	
	280					285					290			<b>~</b> -	- I	

ccg	atc	act	tto	cac	gcc	gtg	cct	aaa	ttt	gat	ccc	tcc	agc	ggt	tgt	2303
Pro	Ile	Thr	Phe	His	Ala	Val	Pro	Lys	Phe	Asp	Pro	Ser	Ser	Gly	Cvs	
295					300					305				J	310	
ttα	cca	222	200													
	CCE	aaa	agı	agc	ggc	ggī	IIg	ccg	agc	tat	tca	aaa	atc	ttt	ggc	2351
Leu	Pro	Lys	Ser	Ser	Gly	Gly	Leu	Pro	Ser	Tyr	Ser	Lys	Ile	Phe	Gly	
				315					320					325	•	
gac	tgg	ttg	t.gc	gaa	aco	g c a	<i>a</i> 0 <i>a</i>									
					acg											2399
Asp	Trp	Leu	Cys	Glu	Thr	Ala	Ala	Lys	Asp	Asn	Lys	Leu	Met	Ala	Ile	
			330					335					340			
act	ccg	gcg	atg	cgt	gaa	ggt	tcc	ggc	atø	σtο	m a m	+++	4.00			0.4.5
																2447
Thr	Pro		Met	Arg	Glu	Gly	Ser	Gly	Met	Val	Glu	Phe	Ser	Arg	Lys	
		345					350					355				
ttc	ccg	gat	cgc	tac	ttc	gac	gtg	gca	att	gcc	gag	caa	cac	gcp	oto.	2495
																2433
	360	v2h	Arg	ıyr	Phe		Val	Ala	Ile	Ala	Glu	Gln	His	Ala	Val	
	000					365					370					
acc	ttt	gct	gcg	ggt	ctg	gcg	att	ggt	ggg	tac	aaa	ccc	att	gtc	gcg	2543
375			nia	dly	Leu	міа	116	Gly	Gly		Lys	Pro	lle	Val	Ala	
					380					385					390	
att	tac	tcc	act	ttc	ctg	caa	cgc	gcc	tat	gat	cag	gtg	ctg	cat	gac	2591
					Leu											

															PCT/JP	99/0198
				395					400					405		
gtg	gcg	att	caa	aag	ctt	ccg	gtc	ctg	ttc	gcc	atc	gac	cgc	gcg	ggc	2639
Val	Ala	lle	Gln	Lys	Leu	Pro	Val	Leu	Phe	Ala	lle	Asp	Arg	Ala	Gly	
			410					415					420		·	
att	gtt	ggt	gct	gac	ggt	caa	acc	cat	cag	ggt	gct	ttt	gat	ctc	tct	2687
Ile	Val	Gly	Ala	Asp	Gly	Gln	Thr	His	Gln	Gly	Ala	Phe	Asp	Leu	Ser	
		425					430					435				
tac	ctg	cgc	tgc	ata	ccg	gaa	atg	gtc	att	atg	acc	ccg	agc	gat	gaa	2735
Tyr	Leu	Arg	Cys	Ile	Pro	Glu	Met	Val	Ile	Met	Thr	Pro	Ser	Asp	Glu	
	440					445					450					
aac	gaa	tgt	cgc	cag	atg	ctc	tat	acc	ggc	tat	cac	tat	aac	gat	ggc	2783
	Glu	Cys	Arg	Gln	Met	Leu	Tyr	Thr	Gly	Tyr	His	Tyr	Asn	Asp	Gly	
455					460					465					470	
ccg	tca	gcg	gtg	cgc	tac	ccg	cgt	ggc	aac	gcg	gtc	ggc	gtg	gaa	ctg	2831
Pro	Ser	Ala	Val	Arg	Tyr	Pro	Arg	Gly	Asn	Ala	Val	Gly	Val	Glu	Leu	
				475					480					485		
			•							ggc						2879
Thr	Pro	Leu		Lys	Leu	Pro	lle	Gly	Lys	Gly	Ile	Val	Lys	Arg	Arg	
			490					495					500			

ggc gag aaa ctg gcg atc ctt aac ttt ggt acg ctg atg cca gaa gcg 2927

Gly	Glu			Ala	lle	Leu			Gly	Thr	Leu	Met	Pro	Glu	Ala	
		505					510					515				
gcg	aaa	gtc	gcc	gaa	tcg	ctg	aac	gcc	acg	ctg	gtc	gat	atg	cgt	ttt	2975
Ala	Lys	Val	Ala	Glu	Ser	Leu	Asn	Ala	Thr	Leu	Val	Asp	Met	Arg	Phe	
	520					525					530					
gtg	aaa	ccg	ctt	gat	gaa	gcg	tta	att	ctg	gaa	atg	gcc	gcc	agc	cat	3023
	Lys	Pro	Leu	Asp	Glu	Ala	Leu	lle	Leu	Glu	Met	Ala	Ala	Ser	His	
535					540					545					550	
										att						3071
Glu	Ala	Leu	Val		Val	Glu	Glu	Asn	Ala	lle	Met	Gly	Gly	Ala	Gly	
				555					560					565		
															gtg	3119
Ser	Gly	Val		Glu	Val	Leu	Met	Ala	His	Arg	Lys	Pro	Val	Pro	Val	
			570					575					580			
										ccg						3167
Leu	Asn		Gly	Leu	Pro	Asp	Phe	Phe	lle	Pro	Gln	Gly	Thr	Gln	Glu	
		585					590					595				
gaa	atg	cgc	gcc	gaa	ctc	ggc	ctc	gat	gcc	gct	ggt	atg	gaa	gcc	aaa	3215
Glu		Arg	Ala	Glu	Leu	Gly	Leu	Asp	Ala	Ala	Gly	Met	Glu	Ala	Lys	
	600					605					610					
atc	aag	gcc	tgg	ctg	gca	taat	ccct		.ccac	tcct	g ct	atgo	ttaa	<b>L</b>		3263

Ile Lys Ala Trp Leu Ala 615 620		
gaaattattc atagactcta aa	ataattcga gttgcaggaa ggcggcaaac gagtgaagcc 3	323
ccaggagctt acataagtaa gt	tg act ggg gtg aac gaa tgc agc cgc agc aca 3	376
Va	al Thr Gly Val Asn Glu Cys Ser Arg Ser Thr	
	1 5 10	
tgc aac ttg aag tat gac	gag tat agc agg agt ggc agc atg caa tac 3	424
Cys Asn Leu Lys Tyr Asp	Glu Tyr Ser Arg Ser Gly Ser Met Gln Tyr	
15	20 25	
aac ccc tta gga aaa acc	gac ctt cgc gtt tcc cga ctt tgc ctc ggc 34	472
Asn Pro Leu Gly Lys Thr	Asp Leu Arg Val Ser Arg Leu Cys Leu Gly	
30	35 <b>4</b> 0	
tgt atg acc ttt ggc gag	cca gat cgc ggt aat cac gca tgg aca ctg 3	520
Cys Met Thr Phe Gly Glu	Pro Asp Arg Gly Asn His Ala Trp Thr Leu	

ccg gaa gaa gaa agc agc cgt ccc ata att aaa cgt gca ctg gaa ggc ggc3568Pro Glu Glu Ser Ser Arg Pro Ile Ile Lys Arg Ala Leu Glu Gly Gly657075

55

50

45

ata aat ttc ttt gat acc gcc aac agt tat tct gac ggc agc agc gga 3616 lle Asn Phe Phe Asp Thr Ala Asn Ser Tyr Ser Asp Gly Ser Ser Glu

VO 99/53071	
	PCT/JP99/0198

				80					85					90		
gag	atc	gtc	ggt	cgc	gca	ctg	cgg	gat	ttc	gcc	cgt	cgt	gaa	gac	gtg	3664
Glu	lle	Val	Gly	Arg	Ala	Leu	Arg	Asp	Phe	Ala	Arg	Arg	Glu	Asp	Val	
			95					100					105			
gtc	gtt	gcg	acc	aaa	gtg	ttc	cat	cgc	gtt	ggt	gat	tta	ccg	gaa	gga	3712
Val	Val	Ala	Thr	Lys	Val	Phe	His	Arg	Val	Gly	Asp	Leu	Pro	Glu	Gly	
		110					115					120				
tta	tcc	cgt	gcg	caa	att	ttg	cgc	tct	atc	gac	gac	agc	ctg	cga	cgt	3760
Leu	Ser	Arg	Ala	Gln	Ile	Leu	Arg	Ser	lle	Asp	Asp	Ser	Leu	Arg	Arg	
	125					130					135					
ctc	ggc	atg	gat	tat	gtc	gat	atc	ctg	caa	att	cat	cgc	tgg	gat	tac	3808
Leu	Gly	Met	Asp	Tyr	Val	Asp	Ile	Leu	Gln	Ile	His	Arg	Trp	Asp	Tyr	
140					145					150					155	
aac	acg	ccg	atc	gaa	gag	acg	ctg	gaa	gcc	ctc	aac	gac	gtg	gta	aaa	3856
Asn	Thr	Pro	lle	Glu	Glu	Thr	Leu	Glu	Ala	Leu	Asn	Asp	Val	Val	Lys	
				160					165					170		
gcc	ggg	aaa	gcg	cgt	tat	atc	ggc	gcg	tca	tca	atg	cac	gct	tcg	cag	3904
Ala	Gly	Lys	Ala	Arg	Tyr	Ile	Gly	Ala	Ser	Ser	Met	His	Ala	Ser	Gln	
			175					180					185		-	
ttt	gct	cag	gca	ctg	gaa	ctc	caa	aaa	cag	cac	ggc	tgg	gcg	cag	ttt	3952
Phe	Ala	Gln	Ala	Leu	Glu	Leu	Gln	Lys	Gln	His	Gly	Trp	Ala	Gln	Phe	

																<i>,,,</i> ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
		190					195					200				
gto	agt	atg	cag	gat	cac	tac	aat	ctg	att	tat	cgt	gaa	gaa	gag	cgc	4000
Val	Ser 205		Gln	Asp	His	Tyr 210		Leu	lle	Tyr			Glu	Glu	Arg	
						0					215					
gag	atg	cta	cca	ctg	tgt	tat	cag	gag	ggc	gtg	gcg	gta	att	cca	tgg	4048
		Leu	Pro	Leu	Cys	Tyr	Gln	Glu	Gly	Val	Ala	Val	lle	Pro	Trp	
220					225					230					235	
agc	ccg	ctg	gca	agg	ggc	cgt	ctg	acg	cgt	ccg	tgg	gga	gaa	act	acc	4096
Ser	Pro	Leu	Ala	Arg	Gly	Arg	Leu	Thr	Arg	Pro	Trp	Gly	Glu	Thr	Thr	
				240					245					250		
TC 2	0.000	0 + =	<b></b>	4												
gca	cga	Cig	gtg	tct	gat	gag	gtg	ggg	aaa	aat	ctc	tat	aaa	gaa	agc	4144
Ala	Arg	Leu	Val	Ser	Asp	Glu	Val	Gly	Lys	Asn	Leu	Tyr	Lys	Glu	Ser	
			255					260					265			
gat	gaa	aat	gac	gcg	cag	atc	gca	gag	cgg	tta	aca	ggc	gtc	agt	gaa	4192
Asp	Glu	Asn	Asp	Ala	Gln	lle	Ala	Glu	Arg	Leu	Thr	Gly	Val	Ser	Glu	
		270					275					280				
gaa	ctg	ggg	gcg	aca	cga	gca	caa	gtt	gcg	ctg	gcc	tgg	ttg	ttg	agt	4240
Glu	Leu	Gly	Ala	Thr	Arg	Ala	Gln	Val	Ala	Leu	Ala	Trp	Leu	Leu	Ser	
	285					290					295					

aaa ccg ggc att gcc gca ccg att atc gga act tcg cgc gaa gaa cag 4288

295

Lys Pro Gly Ile Ala Ala Pro Ile Ile Gly Thr Ser Arg Glu Glu Gln 300 305 310 315

ctt gat gag cta ttg aac gcg gtg gat atc act ttg aag ccg gaa cag 4336

Leu Asp Glu Leu Leu Asn Ala Val Asp Ile Thr Leu Lys Pro Glu Gln 320 325 330

att gcc gaa ctg gaa acg ccg tat aaa ccg cat cct gtc gta gga ttt 4384

Ile Ala Glu Leu Glu Thr Pro Tyr Lys Pro His Pro Val Val Gly Phe
335 340 345

aaa taa 4390

Lys

<210> 12

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic DNA

<400> 12

ccggatccat ggcggcaatg gttcgttggc aag 33

<210> 13

<211> 34

<212> DNA

WO 99/53071	PCT/JP99/01987
<213> Artificial Sequence	
<220>	

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 13

ccgaattctt atttaaatcc tacgacagga tgcg 34

<210> 14

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic DNA

<400> 14

ccggatccat gagttttgat attgccaaat acc 33

<210> 15

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic DNA

<400> 15

ccgaattctt atgccagcca ggccttgatt ttg

33

<210>.16	
<211> 33	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	
<400> 16	
ccgaattctt actcattgtc cggtgtaaaa ggg	33
<210> 17	
<211> 33	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<b>4990</b> \	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	
·<400> 17	
ccggatccat ggactttccg cagcaactcg aag	33
<210> 18	
<211> 33	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	

W C 99/530/1	
	PCT/.TP99/01987

(223)	Description	of	Artificial	Sequence: Synthetic	DNA
-------	-------------	----	------------	---------------------	-----

<400> 18

ccgaattctt atttattacg ctggatgatg tag

33

<210> 19

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic DNA

<400> 19

ccggatccta atccctactc cactcctgct atg

33 · ·

<210> 20

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic DNA

<400> 20

gggggatcca agcaactcac cattctgggc

30

<210> 21

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 21

gggggatccg cttgcgagac gcatcacctc

30

<210> 22

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic DNA

<400> 22

gggggatcca gttttgatat tgccaaatac cc

32

<210> 23

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

5 7/1550/1	PCT/JP99/01987
<400> 23	
gggggatcct gccagccagg ccttgatttt gg	32
<210> 24	
<211> 30	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic DNA	
<400> 24	
gggggatccg agcaactcac cattctgggc	30
<210> 25	
<211> 30	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic DNA	
<400> 25	
gggggatccg cttgcgagac gcatcacctc	30
<210> 26	
(211) 637	

WO 99/53071

<212> PRT

<213> Rhodobacte:	r sphaeroides
-------------------	---------------

<400> 26

Met Thr Asp Arg Pro Cys Thr Pro Thr Leu Asp Arg Val Thr Leu Pro
1 5 10 15

Val Asp Met Lys Gly Leu Thr Asp Arg Glu Leu Arg Ser Leu Ala Asp
20 25 30

Glu Leu Arg Ala Glu Thr Ile Ser Ala Val Ser Val Thr Gly Gly His
35 40 45

Leu Gly Ala Gly Leu Gly Val Val Glu Leu Thr Val Ala Leu His Ala 50 55 60

Val Phe Asp Ala Pro Arg Asp Lys lle Ile Trp Asp Val Gly His Gln
65 70 75 80

Cys Tyr Pro His Lys Ile Leu Thr Gly Arg Arg Asp Arg Ile Arg Thr
85 90 95

Leu Arg Gln Gly Gly Gly Leu Ser Gly Phe Thr Lys Arg Ser Glu Ser 100 105 110

Pro Tyr Asp Cys Phe Gly Ala Gly His Ser Ser Thr Ser Ile Ser Ala 115 120 125

Ala Val Gly Phe Ala Ala Ala Arg Glu Met Gly Gly Asp Thr Gly Asp 130 135 140

Ala Val Ala Val lle Gly Asp Gly Ser Met Ser Ala Gly Met Ala Phe 145 150 155 160

Glu	Ala	Leu	Asn	His 165	Gly	Gly	His	Leu	Lys 170	Asn	Arg	Val	lle	Val 175	lle
Leu	Asn	Asp	Asn 180	Glu	Met	Ser	Ile	Ala 185	Pro	Pro	Val	Gly	Ala 190	Leu	Ser
Ser	Tyr	Leu 195	Ser	Arg	Leu	Tyr	Ala 200	Gly	Ala	Pro	Phe	Gln 205	Asp	Phe	Lys
Ala	Ala 210	Ala	lys	Gly	Ala	Leu 215	Gly	Leu	Leu	Pro	Glu 220	Pro	Phe	Gln	Glu
Gly 225	Ala	Arg	Arg	Ala	Lys 230	Glu	Met	Leu	Lys	Ser 235	Val	Thr	Val	Gly	Gly 240
Thr	Leu	Phe	Glu	Glu 245	Leu	Gly	Phe	Ser	Tyr 250	Val	Gly	Pro	Ile	Asp 255	Gly
His	Asp	Leu	Asp 260	Gln	Leu	Leu	Pro	Val 265	Leu	Arg	Thr	Val	Lys 270	Gln	Arg
Ala	His	Ala 275	Pro	Val	Leu	Ile	His 280	Val	Ile	Thr	Lys	Lys 285	Gly	Arg	Gly
Tyr	Ala 290	Pro	Ala	Glu	Ala	Ala 295	Arg	Asp	Arg	Gly	His 300	Ala	Thr	Asn	Lys
Phe 305	Asn	Val	Leu	Thr	Gly 310	Ala	Gln	Val	Lys	Pro 315	Val	Ser	Asn	Ala	Pro 320
Ser	Tyr	Thr	Lys	Val 325	Phe	Ala	Gln	Ser	Leu 330	lle	Lys	Glu	Ala	Glu 335	Val

Asp	Glu	Arg	11e 340	Cys	Ala	Val	Thr	Ala 345	Ala	Met	Pro	Asp	Gly 350	Thr	Gly
Leu	Asn	Leu		Gly	Glu	Arg	Phe		Lys	Arg	Thr	Phe		Val	Gly
		355					360					365			
Ile	Ala 370	Glu	Gln	His	Ala	Val 375	Thr	Phe	Ser	Ala	Ala 380	Leu	Ala	Ala	Gly
Gly 385	Met	Arg	Pro	Phe	Cys 390	Ala	Ile	Tyr	Ser	Thr 395	Phe	Leu	Gln	Arg	Gly
Tyr	Asp	Gln	Ile	Val 405	His	Asp	Val	Ala	Ile 410	Gln	Arg	Leu	Pro	Val 415	Arg
Phe	Ala	Ile	Asp 420	Arg	Ala	Gly	Leu	Val 425	Gly	Ala	Asp	Gly	Ala 430	Thr	His
Ala	Gly	Ser 435	Phe	Asp	Val	Ala	Phe 440	Leu	Ser	Asn	Leu	Pro 445	Gly	Ile	Val
Val	Met 450	Ala	Ala	Ala	Asp	Glu 455	Ala	Glu	Leu	Val	His 460	Met	Val	Ala	Thr
Ala 465	Ala	Ala	His	Asp	Glu 470	Gly	Pro	lle	Ala	Phe 475	Arg	Tyr	Pro	Arg	Gly 480
Asp	Gly	Val	Gly	Val 485	Glu	Met	Pro	Val	Lys 490	Gly	Val	Pro	Leu	Gln 495	Ile
Gly	Arg	Gly	Arg 500	Val	Val	Arg	Glu	Gly 505	Thr	Arg	Ile	Ala	Leu 510	Leu	Ser

Phe Gly Thr Arg Leu Ala Glu Val Gln Val Ala Ala Glu Ala Leu Arg
515 520 525

Ala Arg Gly Ile Ser Pro Thr Val Ala Asp Ala Arg Phe Ala Lys Pro 530 535 540

Leu Asp Arg Asp Leu Ile Leu Gln Leu Ala Ala His His Glu Ala Leu 545 550 550 560

lle Thr Ile Glu Glu Gly Ala Ile Gly Gly Phe Gly Ser His Val Ala 565 570 575

Gln Leu Leu Ala Glu Ala Gly Val Phe Asp Arg Gly Phe Arg Tyr Arg 580 585 590

Ser Met Val Leu Pro Asp Thr Phe Ile Asp His Asn Ser Ala Glu Val 595 600 605

Met Tyr Ala Thr Ala Gly Leu Asn Ala Ala Asp Ile Glu Arg Lys Ala 610 615 620

Leu Glu Thr Leu Gly Val Glu Val Leu Ala Arg Arg Ala 625 630 635

<210> 27

<211> 1911

<212> DNA

<213> Rhodobacter sphaeroides

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1911)

<400>	27
-------	----

		•									,					
at	g aco	gac	aga	ccc	tgc	acg	ccg	acg	ctc	gac	cgg	gtg	acg	ctc	ccg	48
Me	t Thi	Asp	Arg	Pro	Cys	Thr	Pro	Thr	Leu	Asp	Arg	Val	Thr	Leu	Pro	
	1 .			5					10					15		
4																
gt 	g gad	atg	aag	ggc	ctc	acg	gac	cgt	gag	ctg	cgc	tcg	ctg	gcc	gac	96
۷a	l Asp	Met	Lys	Gly	Leu	Thr	Asp	Arg	Glu	Leu	Arg	Ser	Leu	Ala	Asp	
			20					25					30			
σa	ø ete	. caa	<b>300</b>	<b>700</b>		_ 4 _										
GI.	g ctg	. LEE	guu Al-	gaa	acg	atc	tcg	gcc	gtg	tcg	gtg	acg	ggc	ggg	cat	144
UI	u Leu			Glu	Thr	He		Ala	Val	Ser	Val	Thr	Gly	Gly	His	
		35					40					45				
ct	g ggc	gca	ggc	ctc	ggc	gtg	gt.g	gag	t t $\sigma$	200	α++	~~~		4		•••
Le	ı Gly	Ala	Gly	Leu	Glv	Val	Val	Glu	Lau	The	Val	gcg	cig	cat	gcg	192
ŕ	50		·			55	741	G I U	Leu	1111		Ala	Leu	HIS	Ala	
						55					60					
gt	c ttc	gat	gcg	ccg	cgc	gac	aag	atc	atc	tgg	gac	gtg	ggc	cac	cag	240
Va	l Phe	Asp	Ala	Pro	Arg	Asp	Lys	Ile	lle	Trp	Asp	Val	Gly	His	Gln	_10
6					70					75	-		J		80	
tg(	c tac	CCC	cac	aag	atc	ctg	acc	ggg	cgg	cgc	gac	cgc	atc	cgc	aca	288
Cys	Tyr	Pro	His	Lys	Ile	Leu	Thr	Gly	Arg	Arg	Asp	Arg	Ile	Arg	Thr	
				85					90					95		
cts	የ ርጀም	Cag	aac	<b>a</b> aa	~~+		<b>.</b>									
Lai	cgg	Cla	ggc Cl	RRR	ggı	ctc.	tcg	ggc	ttc	acc	aag	cgc	tcc	gag	agc	336
net	Arg	GIII		ыу	Gly	Leu	Ser	Gly	Phe	Thr	Lys	Arg	Ser	Glu	Ser	
			100					105				,	110			
ccc	tac	gac	<b>t</b> gt	ttc	gge	gra	g a c	C2+	t o o	<b>+</b> ~ =			_			
Pro	tac Tvr	Asp	Cve	Pho	Glw	6 L 6	C1	u: -	CC	icg	acc	tcg	atc	tcg	gcc	384
- •	Tyr	p	0,0	* 11C	ury	піа	пі		Ser /75	5er	Thr	Ser	lle	Ser	Ala	
									-							

		115					120					125				
gcg	gtg	ጀጀር	111	gre	aca	aca.	0.00	<b></b>	-4							
					gcg Ala											432
	130		1 110	1114	Ala	135	MIR	GIU	мет	Gly		Asp	Thr	Gly	Asp	
						133					140					
gcg	gtg	gcg	gtg	atc	ggc	gat	ggc	tcg	atg	tcg	gcc	ggc	atg	gcc	ttc	480
					Gly											
145					150					155					160	
gag	ørø	cta	220	620	~~~											
Glu	Ala	Len	Asn	His	ggc	ggg	cac	ctg	aag	aac	cgg	gtg	atc	gtg	atc	528
		Bea	71511	165	Gly	GIY	піѕ	Leu		Asn	Arg	Val	Ile		lle	
				100					170					175		
ctg	aac	gac	aat	gag	atg	agc	atc	gcg	ccg	ccg	gtg	ggg	gcg	ctg	tcg	576
Leu	Asn	Asp	Asn	Glu	Met	Ser	Ile	Ala	Pro	Pro	Val	Gly	Ala	Leu	Ser	
			180					185					190			
tcc	tat	ctc		<b>്</b> ഉ	ctc	tat	g o o									
tcc Ser	tat Tyr	ctc Leu	tcg	cgg Arg	ctc	tat	gcg	ggc	gcg	CCg	ttc	cag	gac	ttc	aag	624
tcc Ser	tat Tyr	Leu	tcg	cgg Arg	ctc Leu	tat Tyr	Ala	ggc	gcg Ala	ccg Pro	ttc Phe	Gln	gac	ttc Phe	aag Lys	624
tcc Ser	tat Tyr	ctc Leu 195	tcg	cgg Arg	ctc Leu	tat Tyr	gcg Ala 200	ggc	gcg Ala	ccg Pro	ttc Phe	cag Gln 205	gac	ttc Phe	aag Lys	624
Ser	Tyr	Leu 195 gcc	tcg Ser	Arg	Leu	Tyr	Ala 200 ggg	ggc Gly ctt	Ala	Pro ccc	Phe	Gln 205 ccg	gac. Asp	Phe cag	Lys	624 672
Ser	Tyr	Leu 195 gcc	tcg Ser	Arg	Leu	Tyr	Ala 200 ggg	ggc Gly ctt	Ala	Pro ccc	Phe	Gln 205 ccg	gac. Asp	Phe cag	Lys	
Ser	Tyr	Leu 195 gcc	tcg Ser	Arg	Leu	Tyr	Ala 200 ggg	ggc Gly ctt	Ala	Pro ccc	Phe	Gln 205 ccg	gac. Asp	Phe cag	Lys	
Ser gcg Ala	gcc Ala 210	Leu 195 gcc Ala	tcg Ser aag Lys	gga Gly	Leu gcg Ala	Tyr ctc Leu 215	Ala 200 ggg Gly	ggc Gly ctt Leu	Ala ctg Leu	Pro ccc Pro	Phe gaa Glu 220	Gln 205 ccg Pro	gac. Asp ttc Phe	Phe cag Gln	Lys gag Glu	672
gcg Ala	gcc Ala 210	Leu 195 gcc Ala	tcg Ser aag Lys	gga Gly	Leu gcg Ala	Tyr ctc Leu 215	Ala 200 ggg Gly atg	ggc Gly ctt Leu	Ala ctg Leu	Pro ccc Pro	Phe gaa Glu 220 gtc	Gln 205 ccg Pro	gac. Asp ttc Phe	Phe cag Gln	Lys gag Glu ggc	
gcg Ala	gcc Ala 210	Leu 195 gcc Ala	tcg Ser aag Lys	gga Gly	gcg Ala aag Lys	Tyr ctc Leu 215	Ala 200 ggg Gly atg	ggc Gly ctt Leu	Ala ctg Leu	Pro ccc Pro agc Ser	Phe gaa Glu 220 gtc	Gln 205 ccg Pro	gac. Asp ttc Phe	Phe cag Gln	gag Glu ggc Gly	672
gcg Ala ggc Gly	gcc Ala 210	Leu 195 gcc Ala	tcg Ser aag Lys	gga Gly	Leu gcg Ala	Tyr ctc Leu 215	Ala 200 ggg Gly atg	ggc Gly ctt Leu	Ala ctg Leu	Pro ccc Pro	Phe gaa Glu 220 gtc	Gln 205 ccg Pro	gac. Asp ttc Phe	Phe cag Gln	Lys gag Glu ggc	672
gcg Ala ggc Gly 225	gcc Ala 210 gcg Ala	Leu 195 gcc Ala cgc Arg	tcg Ser aag Lys cgc Arg	gga Gly gcc Ala	gcg Ala aag Lys	Tyr ctc Leu 215 gag Glu	Ala 200 ggg Gly atg Met	ggc Gly ctt Leu ctg Leu	Ala ctg Leu aag Lys	Pro ccc Pro agc Ser 235	Phe gaa Glu 220 gtc Val	Gln 205 ccg Pro acc Thr	gac. Asp ttc Phe gtc Vai	Phe cag Gln ggc Gly	gag Glu ggc Gly 240	672

55/75

				245	,				250	}				255		
cac	gat	cto	gac	: cag	ctt	ctg	CCR	gtg	ctg	'	. 300	g t o	224	20.5		010
His	Asp	Leu	Asp	Gin	Leu	Leu	Pro	Val	Len	Arg	Thr	. Kal	luc	Cag	cgg	816
			260					265		**** 5	1111	Val	270		Arg	
gcg	cat	gcg	ccg	gtg	ctg	atc	cat	gtc	atc	acc	aag	aag	ggc	agg	ggc	864
Ala	His			Val	Leu	lle	His	Val	lle	Thr	Lys	Lys	Gly	Arg	Gly	
		275	•				280					285				
tat	gct	ccg	gcc	gag	gcc	gcg	Cgc	gar	cac	ggo	20+	~~~				
Tyr	Ala	Pro	Ala	Glu	Ala	Ala	Arg	Asp	Aro	Glu	ui.	gcc Ala	acg	aac	aag	912
	290					295	3		6	uly	300		inr	ASN	Lys	
ttc	aac	gtc	ctg	acc	ggc	gcg	cag	gtg	aag	ccg	gtc	tcg	aac	gcc	ссс	960
Phe	Asn	Val	Leu	Thr	Gly	Ala	Gln	Val	Lys	Pro	Val	Ser	Asn	Ala	Pro	
305					310					315					320	
tcc	tac	acc	aag	gtc	ttc	gcc	cag	agc	ctc	ato	224	~~~				100-
Ser	Tyr	Thr	Lys	Val	Phe	Ala	Gln	Ser	Len	Tla	lvc	Clu	gcc	gag	gtc	1008
				325					330	110	rys	Giu	Ala		val	
														335		
gac	gag	cgg	atc	tgc	gcg	gtg	acg	gcc	gcc	atg	ccg	gac	ggg	acg	ggg	1056
Asp	Glu	Arg	lle	Cys	Ala	Val	Thr	Ala	Ala	Met	Pro	Asp	Gly	Thr	Gly	
			340					345					350			
ctc	aac	ctc	ttc	ggc	gag	Cgg	111	cca	200	0.50						
Leu	Asn	Leu	Phe	Glv	Glu	Arg	Phe	Pro	l	A = =	acc	ttc	gac	gtg	ggc	1104
		355		3		6	360	110	Lys	Arg	inr		Asp	Val	Gly	
		- •					<b>000</b>					365				
atc	gcg	gaa	cag	cat	gcg	gtg	acc	ttc	tcg	gcg	gcg	ctt	gcg	gca	ggc	1152
lle	Ala	Glu	Gln	His	Ala	Val	Thr	Phe	Ser	Ala	Ala	Leu	Ala	Ala	Gly	
									77.5							

	370	)				375	5				380	)				
ggo	ate	cgg	ccc	tto	tgc	gcg	g ato	c tai	tco	e acc	e tto	cto	, vac	7 000	ggc	1000
Gly	Met	Arg	Pro	) Phe	e Cys	Ala	ı Ile	e Tvi	Sei	· Thr	- Pho	Lou	. Cla	. A	Gly	1200
385	,				390			, .	001			: Let	ı GII	ı Arg		
										395	)				400	
tac	gac	cag	ato	gtg	cat	gao	gte	g gcg	ato	: cag	cgo	ctg	CCR	gte	cgc	1248
Tyr	Asp	Gln	He	. Val	His	Asp	Val	Ala	lle	Gln	ı Arg	Len	Pro	leV i	Arg	1240
				405					410		6	. 200				
														415		
ttc	gcc	atc	gat	cgc	gcg	ggc	cto	gtg	ggg	gcg	gac	ggc	gcc	acc	cat	1296
Phe	Ala	Ile	Asp	Arg	Ala	Gly	Leu	Val	Gly	Ala	Asp	Gly	Ala	Thr	His	
			420	I				425					430			
geg	gg o	t a.e.	** -													
8 L S	ggc	ıcg	iic	gac	gtg	gcc	ttc	ctg	tcg	aac	ctg	ccc	ggc	atc	gtg	1344
MIA	ыу	Ser	Phe	Asp	Val	Ala	Phe	Leu	Ser	Asn	Leu	Pro	Gly	lle	Val	
		435					440					445				
gtg	atg	gcc	gcc	gcc	Ø2C	T 2 T	<b>700</b>	70.5	-4							
Val	Met	Ala	Ala	Ala	8ac	gag	gee	gag	ctc	gtc	cat	atg	gtg	gcc	acc	1392
	450		ni a	піа	asp		Ala	Glu	Leu	Val	His	Met	Val	Ala	Thr	
	400					455					460					
gcc	gcc	gcc	cat	gac	gaa	ggg	ccc	atc	gcc	110	cgc	+				
Ala	Ala	Ala	His	Asp	Glu	Glv	Pro	ما آ	A12	Dho	Arg	tac	ccg	cgc	ggc	1440
465				-•	470	U.J	110	116	viq.		Arg	lyr	Pro	Arg	Gly	
					110					475					480	
gac	ggc	gtg	ggg	gtc	gag	atg	ccg	gtg	aag	ggc	gtg	የ የ	ctc	റാന	nto	1400
Asp	Gly	Val	Gly	Val	Glu	Met	Pro	Val	Lvs	Glv	Val	Dra	Lau	Cla	aic	1488
				485					490	ury	vai	110	ren		116	
									<b>400</b>					495		
ggc	cgc	ggc	cgt	gtg	gtg	cgc	gag	ggc	acg	cga	atc	gcg	ctt	ttg	ton	İ536
C1	A	0.1										<u> </u>	•	0		1000

Gly Arg Gly Arg Val Val Arg Glu Gly Thr Arg Ile Ala Leu Leu Ser

57/75

ttc ggc acc cgt ctg gcc gag gtg cag gtg gcc gcc gag gcg ctg cgt Phe Gly Thr Arg Leu Ala Glu Val Gln Val Ala Ala Glu Ala Leu Arg gcg cgc ggg atc tct ccc acg gtt gcg gat gcg cgc ttt gca aag ccg Ala Arg Gly Ile Ser Pro Thr Val Ala Asp Ala Arg Phe Ala Lys Pro ctc gac cgg gat ctg atc ctg cag ctc gcg gcc cat cac gag gcg ctt Leu Asp Arg Asp Leu Ile Leu Gln Leu Ala Ala His His Glu Ala Leu atc acc atc gag gag ggc gcc atc ggc ggt ttc ggc agc cat gtg gcg lle Thr Ile Glu Glu Gly Ala Ile Gly Gly Phe Gly Ser His Val Ala cag ctt ctg gcc gag gcc ggg gtc ttc gac cgc ggc ttc cgg tat cgc Gln Leu Leu Ala Glu Ala Gly Val Phe Asp Arg Gly Phe Arg Tyr Arg tcg atg gtg ctg ccc gac acg ttc atc gac cac aac agc gcg gag gtg Ser Met Val Leu Pro Asp Thr Phe Ile Asp His Asn Ser Ala Glu Val atg tat gcc acc gcc ggg ctg aat gcg gcc gac ata gag cgg aag gcg Met Tyr Ala Thr Ala Gly Leu Asn Ala Ala Asp Ile Glu Arg Lys Ala ctg gag acg ctg ggg gtg gag gtc ctc gcc cgc cgc gcc Leu Glu Thr Leu Gly Val Glu Val Leu Ala Arg Arg Ala 58/75

625 630 635

<210> 28

<211> 648

<212> PRT

<213> Rhodobacter sphaeroides

<400> 28

Met Thr Asn Pro Thr Pro Arg Pro Glu Thr Pro Leu Leu Asp Arg Val 1 5 10 15

Cys Cys Pro Ala Asp Met Lys Ala Leu Ser Asp Ala Glu Leu Glu Arg
20 25 30

Leu Ala Asp Glu Val Arg Ser Glu Val Ile Ser Val Val Ala Glu Thr
35 40 45

Gly Gly His Leu Gly Ser Ser Leu Gly Val Val Glu Leu Thr Val Ala
50 55 60

Leu His Ala Val Phe Asn Thr Pro Thr Asp Lys Leu Val Trp Asp Val 65 70 75 80

Gly His Gln Cys Tyr Pro His Lys Ile Leu Thr Gly Arg Arg Glu Gln 85 90 95

Met Arg Thr Leu Arg Gln Lys Gly Gly Leu Ser Gly Phe Thr Lys Arg
100 105 110

Ser Glu Ser Ala Tyr Asp Pro Phe Gly Ala Ala His Ser Ser Thr Ser 115 120 125

Ile	Ser 130	Ala	Ala	Leu	Gly	Phe 135	Ala	Met	Gly	Arg	Glu 140	Leu	Gly	Gln	Pro
Val 145	Gly	Asp	Thr	lle	Ala 150	Val	lle	Gly	Asp	Gly 155	Ser	lle	Thr	Ala	Gly 160
Met	Ala	Tyr	Glu	Ala 165	Leu	Asn	His	Ala	Gly 170	His	Leu	Asn	Lys	Arg 175	Leu
Phe	Val	lle	Leu 180	Asn	Asp	Asn	Asp	Met 185	Ser	lle	Ala	Pro	Pro 190	Val	Gly
Ala	Leu	Ala 195	Arg	Tyr	Leu	Val	Asn 200	Leu	Ser	Ser	Lys	Ala 205	Pro	Phe	Ala
Thr	Leu 210	Arg	Ala	Ala	Ala	Asp 215	Gly	Leu	Glu	Ala	Ser 220	Leu	Pro	Gly	Pro
Leu 225	Arg	Asp	Gly	Ala	Arg 230	Arg	Ala	Arg	Gln	Leu 235	Val	Thr	Gly	Met	Pro 240
Gly	Gly	Gly	Thr	Leu 245	Phe	Glu	Glu	Leu	Gly 250	Phe	Thr	Tyr	Val	Gly 255	Pro
lle	Asp	Gly	His 260	Asp	Met	Glu	Ala	Leu 265	Leu	Gln	Thr	Leu	Arg 270	Ala	Ala
Arg	Ala	Arg 275	Thr	Thr	Gly	Pro	Val 280	Leu	Ile	His	Val	Val 285	Thr	Lys	Lys
Gly	Lys	Gly	Tyr	Ala	Pro	Ala	Glu	Asn	Ala	Pro	Asp	Lvs	Tvr	His	Glv

300

295

290

Val 305	Asn	Lys	Phe	Asp	Pro 310		Thr	Gly	Glu	Gln 315	Lys	Lys	Ser	Val	Ala 320
Asn	Ala	Pro	Asn	Tyr 325		Lys	Val	Phe	Gly 330	Ser	Thr	Leu	Thr	Glu 335	Glu
Ala	Ala		Asp 340		Arg	Ile	Val	Ala 345		Thr	Ala	Ala	Met 350	Pro	Ser
Gly	Thr	Gly 355		Asp	Ile	Met	Gln 360	Lys	Arg	Phe	Pro	Asn 365	Arg	Val	Phe
Asp	Val 370	Gly	lle	Ala	Glu	Gln 375	His	Ala	Val	Thr	Phe 380	Ala	Ala	Gly	Leu
Ala 385	Gly	Ala	Gly	Met	Lys 390	Pro	Phe	Cys	Ala	11e 395	Tyr	Ser	Ser	Phe	Leu 400
Gln	Arg	Gly	Tyr	Asp 405	Gln	Ile	Ala	His	Asp 410	Val	Ala	Leu	Gln	Asn 415	Leu
Pro	Val	Arg	Phe 420	Val	lle	Asp	Arg	Ala 425	Gly	Leu	Val	Gly	Ala 430	Asp	Gly
Ala	Thr	His 435	Ala	Gly	Ala	Phe	Asp 440	Val	Gly	Phe	Leu	Thr 445	Ser	Leu	Pro
Asn	Met 450	Thr	Val	Met	Ala	Ala 455	Ala	Asp	Glu	Ala	Glu 460	Leu	lle	His	Met
Ile 465	Ala	Thr	Ala	Val	Ala 470	Phe	Asp	Glu		Pro 475	Ile	Ala	Phe		Phe 480

Pro Arg Gly Glu Gly Val Gly Val Glu Met Pro Glu Arg Gly Thr Val
485 490 495

- Leu Glu Pro Gly Arg Gly Arg Val Val Arg Glu Gly Thr Asp Val Ala
  500 505 510
- Ile Leu Ser Phe Gly Ala His Leu His Glu Ala Leu Gln Ala Ala Lys
  515 520 525
- Leu Leu Glu Ala Glu Gly Val Ser Val Thr Val Ala Asp Ala Arg Phe 530 535 540
- Ser Arg Pro Leu Asp Thr Gly Leu Ile Asp Gln Leu Val Arg His His 545 550 550 560
- Ala Ala Leu Val Thr Val Glu Gln Gly Ala Met Gly Gly Phe Gly Ala 565 570 575
- His Val Met His Tyr Leu Ala Asn Ser Gly Gly Phe Asp Gly Gly Leu 580 585 590
- Ala Leu Arg Val Met Thr Leu Pro Asp Arg Phe Ile Glu Gln Ala Ser 595 600 605
- Pro Glu Asp Met Tyr Ala Asp Ala Gly Leu Arg Ala Glu Asp Ile Ala 610 615 620
- Ala Thr Ala Arg Gly Ala Leu Ala Arg Gly Arg Val Met Pro Leu Arg 625 630 635 640
- Gln Thr Ala Lys Pro Arg Ala Val 645

<210> 29

<211> 1944

<212> DNA

<213> Rhodobacter sphaeroides

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1944)

<400> 29

atg acc aat ccc acc ccg cga ccc gaa acc ccg ctt ttg gat cgc gtc 48

Met Thr Asn Pro Thr Pro Arg Pro Glu Thr Pro Leu Leu Asp Arg Val

1 5 10 15

tgc tgc ccg gcc gac atg aag gcg ctg agt gac gcc gaa ctg gag cgg 96 Cys Cys Pro Ala Asp Met Lys Ala Leu Ser Asp Ala Glu Leu Glu Arg

ctg gcc gac gaa gtg cgt tcc gag gtg att tcg gtc gtt gcc gag acg 144
Leu Ala Asp Glu Val Arg Ser Glu Val IIe Ser Val Val Ala Glu Thr
35 40 45

gga gga cat ctg ggg tcc tcg ctg ggg gtg gtc gag ctg acc gtc gcg 192 Gly Gly His Leu Gly Ser Ser Leu Gly Val Val Glu Leu Thr Val Ala 50 55 60

ctg cat gca gtc ttc aac acg ccc acc gac aag ctc gtc tgg gac gtg 240
Leu His Ala Val Phe Asn Thr Pro Thr Asp Lys Leu Val Trp Asp Val
65 70 75 80

ggc cac cag tgc tac ccc cac aag atc ctc acc ggc cgg cgc gag cag 288

Gly	His	Gln	Cys	Tyr	Pro	His	Lys	lle	Leu	Thr	Gly	Arg	Arg	Glu	Gln	
				85					90					95		
atg	cgc	acc	ctg	cgc	cag	aag	ggc	ggc	ctc	tcg	ggc	ttc	acc	aag	cgc	336
Met	Arg	Thr	Leu	Arg	Gln	Lys	Gly	Gly	Leu	Ser	Gly	Phe	Thr	Lys	Arg	
			100					105					110			
tcg	gaa	tcc	gcc	tac	gac	ccg	ttc	ggc	gcg	gcc	cat	tcc	tcg	acc	tcg	384
Ser	Glu	Ser	Ala	Tyr	Asp	Pro	Phe	Gly	Ala	Ala	His	Ser	Ser	Thr	Ser	
		115					120					125				
atc	tcg	gcc	gcg	ctc	ggc	ttt	gcc	atg	ggc	cgc	gag	ctg	ggc	caa	ссс	432
lle	Ser	Ala	Ala	Leu	Gly	Phe	Ala	Met	Gly	Arg	Glu	Leu	Gly	Gln	Pro	
	130					135					140					
gtg	ggc	gac	acg	atc	gcc	gtg	atc	ggc	gac	ggc	tcg	atc	acc	gcg	ggc	480
							lle									
145					150					155					160	
atg	gcc	tac	gag	gcg	ctg	aac	cac	gcg	ggc	cat	ctg	aac	aag	cgc	ctg	528
							His									
				165					170					175		
ttc	gtg	atc	ctg	aac	gac	aat	gac	atg	agc	atc	gcg	ccg	ccc	gtg	ggg	576
							Asp									
			180					185					190		ary	
gct	ctg	grg	ር	tat	ctc	art ar	224	a+ a	+	<b>.</b>						
							aat									624
nia	ren		MIR	ТУГ	ren	vai	Asn	Leu	Ser	Ser	Lys	Ala	Pro	Phe	Ala	
		195					200					205				
acg	ctg	cgc	gcg	gcc	gcc	gac	ggg		gag 4/75	gcc	tcg	ctg	ccg	ggg	ccg	672

Thr	Leu	Arg	Ala	Ala	Ala	Asp	Gly	Leu	Glu	Ala	Ser	Leu	Pro	Gly	Pro	
	210					215					220					
ctc	cgc	gac	ggg	gcg	cgc	cgg	gcg	cgc	cag	ctc	gtg	acc	ggg	atg	CCg	720
					Arg											,
225					230					235			3.5		240	
					ttc											768
Gly	Gly	Gly	Thr	Leu	Phe	Glu	Glu	Leu	Gly	Phe	Thr	Tyr	Val	Gly	Pro	
				245					250					255		
atc	gac	ppc	cac	σac	a t o	<b>a</b> 0 <b>a</b>	~~~									
					atg											816
116	nsp	dly		ASP	Met	Glu	Ala		Leu	Gln	Thr	Leu	Arg	Ala	Ala	
			260					265					270			
cgg	gcc	cgg	acc	acg	ggg	ccg	gtg	ctc	atc	cat	gtg	gtc	acg	аад	220	864
					Gly											
		275					280					285	1111	Lys	Lys	
												200				
					cct											912
Gly	Lys	Gly	Tyr	Ala	Pro	Ala	Glu	Asn	Ala	Pro	Asp	Lys	Tyr	His	Gly	
	290					295		•			300					
σtσ	220	224	++-													
					ccc											960
	asii	Lys	rne	Asp	Pro	Val	Thr	Gly	Glu	Gln	Lys	Lys	Ser	Val	Ala	
305					310					315					320	
aac	gcg	ccg	aac	tac	acc	aag	gtc	ttc	gge	tee	200	o t a		~~~		1000
					Thr											1008
				325	* * * * *	Lys	Vai	1 116		ser	inr	Leu	lhr		Glu	
				<b>U</b> <u>U</u> <u>U</u>					330					335		
gcc	gcg	cgc	gat	ccg	cgc	atc	gtg	gcc	atc	acc	gcg	gcc	atg	ccc	t.cø	1056
							-		/75		J-0		~ ~ 6		•05	1000

Ala	Ala	Arg	Asp	Pro	Arg	lle	Val	Ala	lle	Thr	Ala	Ala	Met	Pro	Ser.	
			340					345					350			
ggc	acc	ggc	gtc	gac	atc	atg	cag	aag	cgt	ttc	ccg	aac	cgc	gtc	ttc	1104
	Thr															
		355					360					365				
gac	gtg	ggc	atc	gcc	gag	cag	cat	gcc	gtg	acc	ttc	gcg	gcg	ggc	ctt	1152
	Val															
	370					375					380			-		
gcc	ggg	gcc	ggg	atg	aag	ссс	ttc	tgc	gcg	atc	tat	tcc	tcg	ttc	ctg	1200
	Gly															
385					390					395					400	
caa	cgg	ggc	tac	gac	cag	atc	gcc	cat	gac	gtg	gcg	ctg	cag	aac	ctt	1248
Gln	Arg	Gly	Tyr	Asp	Gln	Ile	Ala	His	Asp	Val	Ala	Leu	Gln	Asn	Leu	
				405					410					415		
ccc	gtc	cgc	ttc	gtg	atc	gac	cgg	gcg	ggg	ctc	gtg	ggg	gcc	gar.	aat	1296
Pro	Val	Arg	Phe	Val	Ile	Asp	Arg	Ala	Gly	Leu	Val	Glv	Ala	Asp	Glv	1230
			420					425					430		u.,	
gcg	acc	cat	gcg	ggg	gcc	ttc	gat	gtg	ggc	ttc	ata	ace	t c ø	rta	CCC	1344
Ala	Thr	His	Ala	Gly	Ala	Phe	Asp	Val	Gly	Phe	Leu	Thr	Ser	Len	Pro	1044
		435					440					445		Lou	110	
aat	atg	acc	gtg	ato	g c c	аса	TOO.	<b>700</b>								
Asn	atg Met	Thr	Val	Met	Ala	Ala	Ala	Acr	gag	gcc	gag	ctc.	atc	cac	atg	1392
	Met 450	<b>-</b>	• •••		** 4 CL	455	ma	ush	שוט	Ala		Leu	lle	His	Met	
	_					700					460					
atc	gcc	acc	gcc	gtg	gcc	ttc	gac	gag	ggc	ccc	att	gcc	ttc	Cgc	ttc	1440

66/75

He	Ala	Thr	Ala	Val	Ala	Phe	Asp	Glu	Gly	Pro	He	Λla	Phe	Arg	Phe	
465					470					475	•				480	
000	000															
							gtc									1488
rro	Arg	Gly	Glu		Val	Gly	Val	Glu	Met	Pro	Glu	Arg	Gly	Thr	Val	
				485					490					495		
ctg	gaa	ccc	ggc	cgg	ggc	cgc	gtg	øtø	rar	മാന	aaa	200	~~ +			1500
							Val									1536
	•		500	6	Q.J	6	Val		MIR	GIU	GIY	inr		Val	Ala	
			000					505					510			
atc	ctt	tcc	ttc	ggc	gcg	cat	ctg	cac	gag	gcc	ttg	cag	gcg	gcg	aaa	1584
Ile	Leu	Ser	Phe	Gly	Ala	His	Leu	His	Glu	Ala	Leu	Gln	Ala	Ala	Lvs	
		515					520					525				
							agc									1632
Leu		Glu	Ala	Glu	Gly	Val	Ser	Val	Thr	Val	Ala	Asp	Ala	Arg	Phe	
	530					535					540					
tcg	cgc	ccg	ctc	gac	acg	ggg	ctc	att	(Tac	000	212	_+_				
							Leu									1680
545		_		F	550	u.y	DCu	116	vsħ		ren	vai	Arg	His		
					000					555					560	
gcc	gcg	ctg	gtg	acg	gtg	gag	cag	ggg	gcc	atg	ggc	ggc	ttc	ggc	gct	1728
Ala	Ala	Leu	Val	Thr	Val	Glu	Gln	Gly	Ala	Met	Gly	Gly	Phe	Glv	Ala	
				565					570			·		575	_	
							aat									1776
His	Val	Met	His	Tyr	Leu	Ala	Asn	Ser	Gly	Gly	Phe	Asp	Gly	Gly	Leu	
			580					585					590			
gcg	ctr	Coa	gtc	2 t 17	200	a + ~	0.0-	_								
gcg		~66	9 rc	aig	acg	cig	CCC		cgc /75	ttc	atc	gag	cag	gcg	agc	1824

Ala Leu Arg Val Met Thr Leu Pro Asp Arg Phe lle Glu Gln Ala Ser 595 600 605 -

ccc gag gac atg tat gcc gat gcg ggg ctg cgg gcc gag gat atc gcg
 Pro Glu Asp Met Tyr Ala Asp Ala Gly Leu Arg Ala Glu Asp Ile Ala
 610
 615
 620

gcc acc gcg cgg ggc gcg ctc gcc cgg ggg cgc gtg atg ccg ctc cgg 1920 Ala Thr Ala Arg Gly Ala Leu Ala Arg Gly Arg Val Met Pro Leu Arg 625 630 635 640

cag acg gca aag ccg cgg gcg gtc

Gln Thr Ala Lys Pro Arg Ala Val

645

<210> 30

<211> 394

<212> PRT

<213> Rhodobacter sphaeroides

<400> 30

Met Arg Ser Leu Ser Ile Phe Gly Ala Thr Gly Ser Ile Gly Glu Ser 1 5 10 15

Thr Phe Asp Leu Val Met Arg Lys Gly Gly Pro Glu Ala Phe Arg Thr
20 25 30

Val Ala Leu Thr Gly Gly Arg Asn Ile Arg Arg Leu Ala Glu Met Ala 35 40 45

Arg Ala Leu Lys Ala Glu Leu Ala Val Thr Ala His Glu Asp Cys Leu

50	55	60

Pro Ala Leu Arg Glu Ala Leu Ala Gly Thr Gly Thr Glu Val Ala Gly 65 70 75 80

Gly Ala Gln Ala Ile Ala Glu Ala Ala Asp Arg Pro Ala Asp Trp Thr
85 90 95

Met Ser Ala Ile Val Gly Ala Ala Gly Leu Val Pro Gly Met Arg Ala 100 105 110

Leu Lys His Gly Arg Thr Leu Ala Leu Ala Asn Lys Glu Ser Leu Val 115 120 125

Thr Ala Gly Gln Leu Leu Met Arg Thr Ala Gln Glu Asn Gly Ala Thr
130 135 140

Ile Leu Pro Val Asp Ser Glu His Ser Ala Val Phe Gln Ala Leu Ala
145
150
155
160

Gly Glu Asp Thr Ala Cys Val Glu Arg Val Ile Ile Thr Ala Ser Gly 165 170 175

Gly Pro Phe Arg Asp Trp Ser Leu Glu Arg Ile Arg Ala Cys Thr Val 180 185 190

Ala Glu Ala Gln Ala His Pro Asn Trp Ser Met Gly Gln Arg Ile Ser 195 200 205

Ile Asp Ser Ala Ser Met Phe Asn Lys Ala Leu Glu Leu lle Glu Thr 210 215 220

Arg Glu Phe Phe Gly Phe Glu Pro Asp Arg Ile Glu Ala Val Val His
69/75

225 230 235 240

Pro Gln Ser Ile Val His Ala Met Val Gly Phe Cys Asp Gly Gly Leu
245 250 255

Met Ala His Leu Gly Pro Ala Asp Met Arg His Ala Ile Gly Phe Ala 260 265 270

Leu Asn Trp Pro Gly Arg Gly Glu Val Pro Val Ala Arg Ile Asp Leu 275 280 285

Ala Gln Ile Ala Ser Leu Thr Phe Gln Lys Pro Asp Glu Glu Arg Phe 290 295 300

Pro Ala Leu Arg Leu Ala Arg Asp Val Met Ala Ala Arg Gly Leu Ser 305 310 315 320

Gly Ala Ala Phe Asn Ala Ala Lys Glu Ile Ala Leu Asp His Phe Ile
325 330 335

Ala Gly Arg Ile Gly Phe Leu Asp Met Ala Ala Val Val Glu Glu Thr 340 345 350

Leu Ala Gly Val Ser Thr Asp Pro Leu Phe Gly Lys Val Pro Asp Ala 355 360 365

Leu Glu Glu Val Leu Ala Met Asp His Leu Ala Arg Arg Ala Ala Glu 370 375 380

Glu Ala Ala Gly Leu Arg Gln Gln Lys Arg 385 390

<210> 31

<211> 1182

<212> DNA

<213> Rhodobacter sphaeroides

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1182)

<400> 31

atg cgc agc ctg tcg atc ttt ggg gcc acc ggc tcc atc ggc gaa tcc 48

Met Arg Ser Leu Ser Ile Phe Gly Ala Thr Gly Ser Ile Gly Glu Ser

1 5 10 15

acc ttc gac ctc gtc atg cgg aag ggc ggg ccc gag gcg ttc cgc acc 96

Thr Phe Asp Leu Val Met Arg Lys Gly Gly Pro Glu Ala Phe Arg Thr

20 25 30

gtc gct ctg acc ggc ggg cgc aac atc cgg cga ctg gcc gaa atg gcg 144 Val Ala Leu Thr Gly Gly Arg Asn Ile Arg Arg Leu Ala Glu Met Ala 35 40 45

cgt gcg ctg aag gcg gag ctt gcc gtc acc gcg cat gag gac tgc ctg 192 Arg Ala Leu Lys Ala Glu Leu Ala Val Thr Ala His Glu Asp Cys Leu 50 55 60

ccc gcg ctg cgc gag gcg ctg gcc ggg acg ggc acc gag gtc gcg ggc 240
Pro Ala Leu Arg Glu Ala Leu Ala Gly Thr Gly Thr Glu Val Ala Gly
65 70 75 80

ggg gcg cag gcc atc gcc gag gcc gcc gac cgg ccg gcc gac tgg acc 288

ч	Ala	Gin	Ala	He	Ala	Glu	Ala	Ala	Asp	Arg	Pro	Ala	Asp	Trp	Thr	
				85					90					95		
atg	tcg	gcc	atc	gtg	ggc	gcc	gcg	ggc	ctc	gtg	ccc	gga	atg	cgg	gcg	336
									Leu							
			100					105					110			
									gcc							384
Leu	Lys	His	Gly	Arg	Thr	Leu	Ala	Leu	Ala	Asn	Lys	Glu	Ser	Leu	Val	
		115					120					125				
									gcc							432
ihr		Gly	Gln	Leu	Leu	Met	Arg	Thr	Ala	Gln	Glu	Asn	Gly	Ala	Thr	
	130					135					140					
atc	ctg	CCE	gtø	рас	age	ຕລຕ	Cac	t.c.o.	<b>5</b> 0.5	<b>~</b> 4 -						
									gcg							480
145	DCu	110	Vai	ush		GIU	піѕ	26L	Ala		Phe	Gln	Ala	Leu	Ala	
140					150					155					160	
ggc	gag	gac	acg	gcc	tgc	gtc	gag	cgc	gtc	atc	atc	acg	gcg	tcc	ספר	528
									Val							020
				165					170		•••	• • • •	1114	175	uly	
									1.0					115		
ggg	ccg	ttc	cgc	gac	tgg	agc	ctc	gag	cgc	atc	cgc	gcc	tgc	acc	gtg	576
Gly	Pro	Phe	Arg	Asp	Trp	Ser	Leu	Glu	Arg	Ile	Arg	Ala	Cys	Thr	Val	
			180					185					190			
									tcc							624
Ala	Glu	Ala	Gln	Ala	His	Pro	Asn	Trp	Ser	Met	Gly	Gln	Arg	lle	Ser	
		195					200					205				
n t a	<b>~</b> ~ ~															
alC	gac	agc	gcc	tcg	atg	ttc	aac		gcg 1/75	ctc	gag	ctg	atc	gag	acg	672
								12	413							

lle	Asp	Ser	Ala	Ser	Met	Phe	Asn	Lys	Ala	Leu	Glu	Leu	Ile	Glu	Thr	
· ,	210					215					220					
cgc	gaa	ttc	ttc	ggc	ttc	gag	ccg	gac	cgg	atc	gag	gcg	gtc	gtc	cat	720
					Phe											0
225					230			-	J	235			, u	,	240	
										200					240	
ccg	caa	tcc	atc	gtc	cat	gcg	atg	gtg	ggc	ttc	tgc	gac	ggg	ggc	ctg	768
Pro	Gln	Ser	lle	Val	His	Ala	Met	Val	Gly	Phe	Cys	Asp	Gly	Gly	Leu	
				245					250		١			255		
					ccc											816
Met	Ala	His	Leu	Gly	Pro	Ala	Asp	Met	Arg	His	Ala	Ile	Gly	Phe	Ala	
			260					265					270			
ctg	aac	tσσ	cca	aat	cac	<b>77</b> 0		_4_								
					cgc											864
DCu	VOII		110	GIY	Arg	ыу		Val	Pro	Val	Ala	Arg	Ile	Asp	Leu	
		275					280					285				
gca	cag	att	gcg	agc	ctc	acc	ttc	cag	aag	cct	gac	gag	gaa	CGC	† <b>†</b> †	912
					Leu											312
	290					295			-30	110	300	O1u	Gra	nig	rne	
											300					
ccg	gcc	ctg	agg	ctt	gcg	cga	gac	gtc	atg	gcg	gcg	cgc	ggc	ctg	tcg	960
					Ala											
305					310					315			·		320	
					gcg											1008
Gly	Ala	Ala	Phe	Asn	Ala	Ala	Lys	Glu	lle	Ala	Leu	Asp	His	Phe	Ile	
				325					330					335		
<b>G</b> 0.5	~~-															
gcc	gga	cgc	atc	ggg	ttt	ctg	gac		gcg 775	gcg	gtg	gtc	gag	gag	acg	1056
								/3	113							

Ala Gly Arg Ile Gly Phe Leu Asp Met Ala Ala Val Val Glu Glu Thr
340 345 350

ctc gcg ggc gtt tcg acc gac ccc ctg ttc gga aaa gtg ccc gac gcc 1104 Leu Ala Gly Val Ser Thr Asp Pro Leu Phe Gly Lys Val Pro Asp Ala 355 360 365

ctt gag gaa gtg ctg gcc atg gac cat ctc gct cgg aga gcg gca gag 1152 Leu Glu Glu Val Leu Ala Met Asp His Leu Ala Arg Arg Ala Ala Glu 370 375 380

gaa gcc gcc ggt ctc cgc cag cag aaa agg
Glu Ala Ala Gly Leu Arg Gln Gln Lys Arg
385 390

<210> 32

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 32

aagctgatct gggacgtggg gca

23

<210> 33

⟨211⟩ 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>		
<223>	Synthetic DNA	
<400>	33	
tgcta	tccgc acaagatcct gac	23
<210>	34	
<211>	23	
<212>	DNA .	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Synthetic DNA	

PCT/JP99/01987

23

WO 99/53071

<400> 34

gcatgctgtt ccgcgatgcc gac

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/01987

A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int	.C16 C12N15/52, C12P23/00, C12N	N9/00, 9/10, A01N57/18,	C12Q1/25, 1/48
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC	·
B. FIELD	S SEARCHED		
Minimum d	locumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	.Cl <sup>6</sup> Cl <sub>2</sub> N15/52-15/61, Cl <sub>2</sub> P23/0	0, C12N9/00-9/99, A01N	57/18
Documenta	tion searched other than minimum documentation to th	e extent that such documents are include	d in the fields searched
		•	
Electronic o	data base consulted during the international search (national Control of Cont	me of data base and, where practicable, so Bank/EMBL/DDBJ/GeneSeq,	earch terms used) SwissProt/PIR
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	Biochemical Journal, Volume		
A	October 15, 1993, Michel Rohm biosynthesis in bacteria: a early steps leading to isope pages 517-524	mer et al., "Isoprenoid novel pathway for the	1-3, 6, 7, 9 4, 5, 8, 10-22
Y	Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. issued November 25, 1997, Geo "Identification of a thiamin Escherichia coli required fo 1-deoxy-D-xylulose 5-phospha isoprenoids, thiamin, and py pages 12857-12862	rg A. Sprenger et al., -dependent synthase in r the formation of the	1-3, 9
X Y A	Journal of Biochemistry, Volum December, 1990, Shingo Fujisa Nucleotide Sequence of the isp Farnesyl Diphosphate Synthas Escherichia coli", pages 995	ki et al., "Cloning and pA Gene Responsible for e Activity in	10-13 4, 5, 9 8
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"E" earlier docume cited to special docume means docume the prior	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later than only date claimed	"T" later document published after the interredate and not in conflict with the application the principle or theory underlying the in document of particular relevance; the classifiered novel or cannot be considered when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the classifiered to involve an inventive step of combined with one or more other such dispense obvious to a person skilled in the document member of the same patent fallows."	tion but cited to understand vention aimed invention cannot be d to involve an inventive step aimed invention cannot be when the document is locuments, such combination art mily
	uly, 1999 (13. 07. 99)	3 August, 1999 (03	. 08. 99)
Name and n Japa	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	······································
Facsimile N	o.	Telephone No.	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/01987

C (Continua	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		99/01987
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant		
Х	Science. Volume 277 is sued a control of the relevant	ant passages	Relevant to claim No.
A	Science, Volume 277, issued September 5, Frederick R. Blattner et al., "The Comple Sequence of Escherichia coli K-12", pages & Database GenBank, Accession No. AE0001 & Database SwissProt, Accession No. P777	ete Genome 1453-1474 148 735	10-13 8
Y	"Kouso Handbook", supervised by Fumiharu Ma edition, December 1, 1982, K.K. Asakura Sho	ten, p.303	4, 5, 9
PY	Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., Volume 95, 1 issued August 18, 1998, Shunji Takahashi "A 1-deoxy-D-xylulose 5-phosphate reducto catalyzing the formation of 2-C-methyl-D-e4-phosphate in an alternative nonmevalonate for terpenoid biosynthesis", pages 9879-9	et al., pisomerase rythritol	10-13 1, 6, 7, 9
x	Journal of Bacteriology, Volume 174, Numbers issued December, 1992, Kunitoshi Yamanaka "Identification and Characterization of to Gene, a Suppressor of the mukb Null Mutar Escherichia coli", pages 7517-7526	et al.,	10-13
PX	Zeitschrift fur Naturforschung Section C, S Biosciences, Volume 53, Numbers 11-12, iss Johannes Zeidler et al., "Inhibition of Non-Mevalonate 1-Deoxy-D-xylulose-5-phosp Pathway of Plant Isoprenoid Biosynthesis Fosmidomycin", pages 980-986	ued 1998, the	14-22
A	WO, 97/43437, A2 (The University of Shef 20 November, 1997 (20. 11. 97) & AU, 9727833, A	field),	14-22
	·		
	SA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)		

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/01987

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Nos.:  because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims Nos.:  because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:  because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The requirement of unity of invention (Rule 13.1 of the Regulations under the PCT) is not satisfied unless a group of inventions as set forth in claims have technical relationship to each other involving one or more of the same or corresponding special technical features. The term "special technical feature" means a technical feature which clearly indicates that the inventions as set forth in claims contribute, as the whole, to the prior art (Rule 13.2 of the Regulations under the PCT). The requirement of unity of invention is judged without considering whether a group of inventions is described in separate claims or in one claim in the alternative form (Rule 13.3 of the Regulations under the PCT).  I. X As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

## Continuation of Box No. II of continuation of first sheet (1)

With respect to the claims of the present application, inventions as set forth in claims 1 to 9 and 12 (in the part wherein the description of claim 1 is cited) have a technical matter in common of elevating the productivity of isoprenoid compounds by a genetic engineering means with the use of a DNA encoding an enzyme on the non-mevalonate pathway, etc., while inventions as set forth in claims 14 to 22 have a technical matter in common that substances inhibiting the enzymatic activity in the non-mevalonate pathway inhibit the growth of microorganisms and plants having this pathway. However, it is needless to say that the non-mevalonate pathway has been publicly known. Similarly, 1-deoxy-D-xylulose-5-phosphate synthase as an enzyme on the non-mevalonate pathway and DNA encoding the same have been publicly known (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 94(24), 12857-12862 (1997)). Accordingly, it can be concluded that there is no "special technical feature" in common among description of claim 1 is cited) and the inventions as set forth in claims 1 to 9 and 12 (in the part wherein the 14 to 22.

In the following descriptions given claims 10, 11, 12 (in the part wherein the description of claim 11 is cited) and 13:

- ① invention relating to a protein having the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:3 or a DNA having a base sequence represented by SEQ ID NO:8;
- ② invention relating to a protein having the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:4 or a DNA having a base sequence represented by SEQ ID NO:9; and
- ③ invention relating to a protein having the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:5 or a DNA having a base sequence represented by SEQ ID NO:10;

have a technical matter in common of being proteins capable of elevating the efficiency of synthesizing isoprenoid compounds or being DNAs encoding the same. Since it is obvious that the above-mentioned publicly known enzyme 1-deoxy-D-xylulose 5-phopsphate synthase is one of the proteins capable of elevating the efficiency of synthesizing isoprenoid compounds, being proteins capable of elevating the efficiency of synthesizing isoprenoid compounds or bein gDNAs encoding the same cannot be regarded as any "special technical feature". Moreover, there is no "special technical feature" in common between these groups of the inventions ① to ③ and the inventions as set forth in claims 1 to 9 and 12 (in the part wherein the description of claim 1 is cited) or those as set forth in claims 14 to 22.

Such being the case, the inventions as set forth in the claims involve five inventions as specified below:

- (1) the invention as set forth in claims 1 to 9 and 12 (in the part wherein the description of claim 1 is cited);
- (2) the invention as set forth in claims 10, 11, 12 (in the part wherein the description of claim 11 is cited) and 13 relating to a protein having the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:3 or a DNA having the base sequence represented by SEQ ID NO:8;
- (3) the invention as set forth in claims 10, 11, 12 (in the part wherein the description of claim 11 is cited) and 13 relating to a protein having the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:4 or a DNA having the base sequence represented by SEQ ID NO:9;
- (4) the invention as set forth in claims 10, 11, 12 (in the part wherein the description of claim 11 is cited) and 13 relating to a protein having the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:5 or a DNA having the base sequence represented by SEQ ID NO:10; and
  - (5) the invention as set forth in claim 14 to 22.

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

C12N15/52, C12P23/00, C12N9/00, 9/10, A01N57/18, Int. Cl C12Q1/25, 1/48

#### \_ 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl° C12N15/52-15/61, C12P23/00, C12N9/00-9/99, A01N57/18

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS (DIALOG), WPI (DIALOG), GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR

# C. 関連すると認められる文献

5 用文配	くの		
カテゴリ	-*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y A		Biochemical Journal, Volume 295, part 2, issued October 15, 1993, Michel Rohmer et al., "Isoprenoid biosynthesis in bacteria: a novel pathway for the early steps leading to isopentenyl diphospate", pages 517-524	1-3, 6, 7, 9 4, 5, 8, 10-22
Y		Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., Volume 94, Number 24, issued November 25, 1997, Georg A. Sprenger et al., "Identification of a thiamin-dependent synthase in Escherichia coli required for the formation of the 1-deoxy-D-xylulose 5-phosphate precursor to isoprenoids, thiamin, and pyridox-ol", pages 12857-12862	1-3, 9
l —			

## X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日乂は優先卩後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 13.07.99 03.08.99 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官 (権限のある職員) 日本国特許庁 (ISA/JP) 4 N 8214 内田俊生 即/ 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3488

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する
X Y A	Journal of Biochemistry, Volume 108, Number 6, issued December, 1990, Shingo Fujisaki et al., "Cloning and Nucleotide Sequence of the ispA Gene Responsible for Farnesyl Diphosphate Synthase Activity in Escherichia coli", pages 995-1000	請求の範囲の番号 10−13 4,5,9 8
X A	Science, Volume 277, issued September 5, 1997, Frederick R. Blattner et al., "The Complete Genome Sequence of Escherichia coli K-12", pages 1453-1474 & Database GenBank, Accession No. AE000148 & Database SwissProt, Accession No. P77735	10-13 8
Y	丸尾文治外1名監修「酵素ハンドブック」初版,1982年12月1日, 株式会社朝倉書店,p. 303	4, 5, 9
P X P Y	Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., Volume 95, Number 17, issued August 18, 1998, Shunji Takahashi et al., "A 1-deoxy-D-xylulose 5-phosphate reductoisomerase catalyzing the formation of 2-C-methyl-D-erythritol 4-phosphate in an alternative nonmevalonate pathway for terpenoid biosynthesis", pages 9879-9884	10-13 1, 6, 7, 9
Х	Journal of Bacteriology, Volume 174, Number 23, issued December, 1992, Kunitoshi Yamanaka et al., "Identification and Characterization of the smbA Gene, a Suppressor of the mukB Null Mutant of Escherichia coli", pages 7517-7526	10-13
PX	Zeitschrift fur Naturforschung Section C, Journal of Bio- sciences, Volume 53, Numbers 11-12, issued 1998, Johannes Zeidler et al., "Inhibition of the Non-Mevalonate 1-Deoxy-D- xylulose-5- phosphate Pathway of Plant Isoprenoid Biosyn- thesis by Fosmidomycin", pages 980-986	14-22
A	WO, 97/43437, A2 (The University of Sheffield) 20.11月.1997 (20.11.97) & AU, 9727833, A	14-22
	·	
	·	

#### 国際調査報告

u

国際出願番号 PCT/JP99/01987

\$\tag{\pi} \tag{\pi}
第 I 欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第 1 ページの 2 の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. 請求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、
2. 間 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
国際出願における発明の単一性の要件(PCT規則13.1)は、請求の範囲に記載された一群の発明の間に一又は二以上の同一又は対応する特別な技術的特徴を含む技術的関係があるときに限り、満たされるものであって、この「特別な技術的特徴」とは、請求の範囲に記載された各発明が全体として先行技術に対して行う貢献を明示する技術的特徴のことである(PCT規則13.2)。また、発明の単一性の要件の判断は、一群の発明が別個の請求の範囲に記載されているか単一の請求の範囲に択一的な形式によって記載されているかを考慮することなく行われる(PCT規則13.3)。
そこで、請求の範囲をみると、請求の範囲1-9及び12(請求の範囲1を引用した部分
1. 図 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3.
4. U 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意  □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。  区 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

#### 第Ⅱ欄の続き

•

)の発明に共通の事項は、非メバロン酸経路上の酵素等をコードするDNAを用いた遺伝子 工学的手法によりイソプレノイド化合物の生産性を向上させることであり、請求の範囲14 -22の発明に共通の事項は、非メバロン酸経路上の酵素活性を阻害する物質が、該経路を有する微生物及び植物の生育を阻害することである。しかしながら、非メバロン酸経路はいうまでもなく公知のものであるし、該経路上の酵素として1ーデオキシーDーキシルロース 5-リン酸合成酵素及びそれをコードするDNAが公知である(Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 94(24), 12857-12862 (1997))。そうすると、請求の範囲1-9及び12 (請求の範囲1を引用した部分)の発明と請求の範囲14-22の発明に共通する「特別な技術的特徴」は存

1

また、請求の範囲10,11,12 (請求の範囲11を引用した部分)及び13中の、 ① 配列番号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質又は配列番号8記載の塩基配列を有する

配列番号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質又は配列番号9記載の塩基配列を有する

DNAに関連した発明、及び、 ・配列番号5記載のアミノ酸配列を有する蛋白質又は配列番号10記載の塩基配列を有す 

一人3-リン既可以時来は、インノレノイト化百物の生育以効率を向上させることのできる 活性を有する蛋白質の一種であることは明らかであるから、イソプレノイド化合物の生合成 効率を向上させることのできる活性を有する蛋白質又はそれをコードするDNAは「特別な 技術的特徴」であるとはいえない。そして、これら①一③の発明と、請求の範囲1-9及び 12 (請求の範囲1を引用した部分)の発明又は請求の範囲14-22の発明との間にも、 サニナス「特別なせたが特徴」となる。 共通する「特別な技術的特徴」は存在しない。

そうすると、請求の範囲には、

(1) 請求の範囲 1 - 9 及び 1 2 (請求の範囲 1 を引用した部分) の発明、 (2) 請求の範囲 1 0, 1 1, 1 2 (請求の範囲 1 1 を引用した部分) 及び 1 3 中の、配列番 号3記載のアミノ酸配列を有する蛋白質又は配列番号8記載の塩基配列を有するDNAに 関連した発明、

(3) 請求の範囲10,11,12 (請求の範囲11を引用した部分)及び13中の、配列番 号4記載のアミノ酸配列を有する蛋白質又は配列番号9記載の塩基配列を有するDNAに 関連した発明

(4) 請求の範囲10, 11,12 (請求の範囲11を引用した部分)及び13中の、配列番 号5記載のアミノ酸配列を有する蛋白質又は配列番号10記載の塩基配列を有するDNA に関連した発明、及び、

(5) 請求の範囲14-22の発明

の5発明が包含されている。